BEST AVAILABLE COPY NT COOPERATION TREAT

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)	HIRAKI, Yusuke Toranomon No. 5 Mori Building 3th floor 17-1, Toranomon 1-chome Minato-ku, Tokyo 105-0001 JAPON
Date of mailing (day/month/year) 06 décembre 2001 (06.12.01)	
Applicant's or agent's file reference PH-911-PCT	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/02112	International filing date (day/month/year) 31 mars 2000 (31.03.00)
The following indications appeared on record concerning: X the applicant the inventor	the agent the common representative
Name and Address	State of Nationality State of Residence JP JP
JAPAN as represented by SECRETARY OF AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY 3-1, Kasumigaseki 1-chome Chiyoda-ku, Tokyo 100-8921	Telephone No. Facsimile No.
Japan	Teleprinter No.
The International Bureau hereby notifies the applicant that the X the person the name the address that the the the the person the name the address that the the the the the the the the the th	
Name and Address	State of Nationality State of Residence JP JP
NATIONAL INSTITUTE OF ADVANCES INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY 3-1, Kasumigaseki 1-chome	Telephone No.
Chiyoda-ku Tokyo 100-8921 Japan	Facsimile No.
	Teleprinter No.
3. Further observations, if necessary:	
4. A copy of this notification has been sent to:	the designated Offices concerned
X the receiving Office	X the elected Offices concerned
the International Searching Authority the International Preliminary Examining Authority	other:
	Authorized officer
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Susumu KUBO
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PA NT COOPERATION TREAST AVAILABLE COPY

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

To:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT

2011 South Clark Place Room

CP2/5C24

Arlington, VA 22202

ETATS-UNIS D'AMERIQUE

05 February 2001 (05.02.01)	in its capacity as elected Office	
International application No. PCT/JP00/02112	Applicant's or agent's file reference PH-911-PCT	
International filing date (day/month/year) 31 March 2000 (31.03.00)	Priority date (day/month/year) 29 June 1999 (29.06.99)	
Applicant		
IWAKURA, Masahiro		

The designated Office is hereby notified of its election made:	
X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:	•
22 December 2000 (22.12.00)	
in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:	
	-
2. The election X was	
was not	
made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within Rule 32.2(b).	n the time limit under
	,
	•
	* * *
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland **Authorized officer**

Kiwa Mpay

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

AIS PAGE BLANK (USPTO)

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年1月4日(04.01.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/00797 A1

(51) 国際特許分類7: 9/24, 15/52, 15/53, 15/56 C12N 9/00, 9/02,

(72) 発明者; および

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/02112

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 巖倉正寛 (IWAKURA, Masahiro) [JP/JP]; 〒305-0035 茨城県つ くば市松代5-552-2 Ibaraki (JP).

(22) 国際出願日:

2000年3月31日(31.03.2000)

(74) 代理人: 平木祐輔, 外(HIRAKI, Yusuke et al.); 〒 105-0001 東京都港区虎ノ門一丁目17番1号 虎ノ門5

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(81) 指定国 (国内): JP, US.

森ビル3階 Tokyo (JP).

(30) 優先権データ: 特願平11/183664 1999年6月29日(29.06.1999) JP (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 工業技術 院長が代表する日本国 (JAPAN as represented by SEC-RETARY OF AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY) [JP/JP]; 〒100-8921 東京都千 代田区霞が関一丁目3番1号 Tokyo (JP).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: SULFUR ATOM-FREE ENZYME PROTEINS

(54) 発明の名称: 硫黄原子を含まない酵素蛋白質

(57) Abstract: Sulfur atom-free enzyme proteins sustaining the activity of the intact enzyme proteins and showing an oxidation resistance wherein L-cysteine and L-methionine residues in enzyme proteins have been substituted by 18 L-amino acid residues including L-alanine, L-aspartic acid, L-glutamic acid, L-phenylalanine, L-glycine, L-histidine, L-isoleucine, L-lysine, L-leucine, L-asparagine, L-proline, L-glutamine, L-arginine, L-serine, L-threonine, L-tyrosine and L-tryptophan. Namely, enzyme proteins having an antioxidative property against oxidation with hydrogen peroxide, etc. while sustaining the activity of the intact enzymes and a process for producing the same.

(57) 要約:

本 発明は、酵素蛋白質のL-システイン及びL-メチオニン残基をL-アラニン、 L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-フェニルアラニン、L-グリシン、L-ヒ スチジン、L-イソロイシン、L-リジン、L-ロイシン、L-アスパラギン、L-プロ リン、L-グルタミン、L-アルギニン、L-セリン、L-トレオニン、L-バリン、L-チロシン、及びL-トリプトファンの18種類のL-アミノ酸残基に置換した、元 の酵素蛋白質の活性を保持し耐酸化性を有する硫黄原子を含まない酵素タン パク質に関する。本発明によれば、野性型酵素の活性を保持するとともに、過・ 酸化水素等の酸化に対する抗酸化特性を有する酵素蛋白質、及びその製造方法 が提供される。



THIS PAGE BLANK (USPTO)	
FINO I AGE DEANK (os. 19)	
	•

明細書

硫黄原子を含まない酵素蛋白質

技術分野

本発明は、硫黄原子を含まない酵素蛋白質に関する。

背景技術

酵素は、その基質特異性が非常に高いためバイオセンサー等の分析機器開発、バイオリアクターなどのファインケミカル産業、また、特定汚染物質の分解除 去など利用が試みられ、また期待されている。

近年の質量分析装置の発達により、蛋白質の質量分析ができるようになってきた。蛋白質の質量数を質量分析により求めると、蛋白質として高度に精製された蛋白質でもアミノ酸配列から予想される質量数以外の質量数を示すものの混在が見いだされる様になってきた。例えば、L-システインを含まないジヒドロ葉酸還元酵素を用いて詳しく調べたところ、質量数変化は、質量数16を単位とするものであり、メチオニンの酸化がその主な原因である。

酵素の利用を考える場合、酸化による蛋白質の変質は大きな障害となる。例えば、多くのバイオセンサーは電極反応を利用するが、その際過酸化水素等の酸化物が電極反応により生成し、これは酵素を酸化しセンサー全体の劣化を早めたり、信頼性を失わせたりする可能性が考えられるからである。また、長期間溶液中で酵素を利用する場合も水溶液中の酸素による酸化を防ぐことは困難もしくはコスト的に問題となるであろう。

蛋白質を構成する原子は、水素(H)、炭素(C)、窒素(N)、酸素(O)、及び硫黄(S)の5種類である。このうち、硫黄原子は他の原子に比べて電子価特性等反応性の強い原子である。

生物が作る蛋白質は、遺伝子であるDNA中にトリプレットコドンで暗号化されているL-アラニン、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-フェニルアラニン、L-グリシン、L-ヒスチジン、L-イソロイシン、L-リジン、L-ロイシン、L-

アスパラギン、L-プロリン、L-グルタミン、L-アルギニン、L-セリン、L-トレオニン、L-バリン、L-チロシン、L-トリプトファン、L-システイン、及びL-メチオニンの20種類のL-アミノ酸残基から構成される。このうち、含硫アミノ酸は、L-システイン及びL-メチオニンである。

L-システインの硫黄原子は、チオール (-SH) 基として存在する。チオール基は非常に反応性が高く、酸素、過酸化水素により容易に酸化されて、ジスルフィドさらにスルフィン酸を生成する。

L-メチオニンの硫黄原子は、チオエーテル (-S-CH3) 基として存在する。チオエーテル基は、チオール基ほど反応性は強くないが、過酸化水素により容易に酸化されてメチオニンスルフォキシドが生成する。

このことは、L-システイン及びL-メチオニン、即ち含硫アミノ酸を含まない酵素は、抗酸化特性を有することを示唆している。

L-システイン及びL-メチオニンに対応するコドンは、TGTとTGC(L-システイン)及びATG(L-メチオニン)の3種類である。一方、硫黄を含まないその他18種のL-アミノ酸に対応するコドンは、58種類である。従って、平均すると蛋白質は、20アミノ酸に1個の割合(3/61)で、L-システインもしくはL-メチオニンを含むことになる。このことは、100アミノ酸以上で構成される蛋白質は、非常に高い確率でL-システインもしくはL-メチオニンを含んでいることを意味する。実際、これまで報告された蛋白質のうちで触媒機能を有する酵素を調べてみると、L-システイン及びL-メチオニンを全く含まないものは見あたらない。

即ち、生物が作る酵素は全て含硫アミノ酸を含んでいるのである。

ところが、近年の遺伝子操作を背景とする蛋白質変異の結果は、少なくとも一箇所の変異であれば、元の酵素機能を失わせることなく含硫アミノ酸を他のアミノ酸に置換することが可能であることを明らかにしてきている。ただ、本発明が完成された以前においては、全ての含硫アミノ酸を他のアミノ酸に置換した酵素が元の機能と同等の活性を示すか否かに関しては明らかとなっていなかった。むしろ、酵素活性の発現には、含硫アミノ酸の存在が必須であるとの考え方が支配的であった。

このことから、次の相反する2つ可能性が考えられる。

第1の可能性は、生物がその生命維持に必要とするために必要な非常に高い 酵素活性を発現するためには、含硫アミノ酸の存在が必須である。

第2の可能性は、非常に高い酵素活性を発現するためには、含硫アミノ酸の存在は必ずしも必要としないが、生命の起源の過程においてたまたま硫黄原子含んだ形で蛋白質を利用し且つ遺伝子のコード形態を確立させたため、生物が作る酵素はコドン使用頻度の割合に対応して含硫アミノ酸を含んでいる。従って、全ての含硫アミノ酸を他のアミノ酸に置換し、生物が作る含硫アミノ酸を含む酵素と同等の機能を有する酵素を作ることが可能である。

もし、第2の可能性が正しければ、生物由来の含硫アミノ酸を含む酵素の全 ての含硫アミノ酸を他のアミノ酸に置換することにより、抗酸化特性を有する 酵素を製造する一般的な方法を開発できることになる。

発明の開示

本発明者らは、鋭意研究を重ね、生物由来の含硫アミノ酸を含む酵素の全ての含硫アミノ酸を他のアミノ酸に置換しても、元の酵素と同程度もしくはそれ以上の酵素活性を示す酵素が製造できることを実証するとともに、生物由来の野性型酵素から含硫アミノ酸を含まない酵素への変異戦略を確立し、本発明を完成させるに至った。

なお、本発明における野性型酵素とは、生物由来の酵素の他に、生物由来の酵素に人工的に変異させて得られた酵素を含むものとする。

すなわち、本発明は、野性型酵素の活性を保持するとともに、過酸化水素等の酸化に対する抗酸化特性を有する酵素蛋白質、及びその製造方法を提供することを目的とするものである。

本発明では、上記目的を達成するために、次のような構成を採る。

1. L-アラニン、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-フェニルアラニン、L-グリシン、L-ヒスチジン、L-イソロイシン、L-リジン、L-ロイシン、L-アスパラギン、L-プロリン、L-グルタミン、L-アルギニン、L-セリン、L-トレオニン、L-バリン、L-チロシン、及びL-トリプトファンの18種類のL-アミノ酸残

基から構成される硫黄原子を含まない酵素蛋白質。

2. L-アラニン、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-フェニルアラニン、L-グリシン、L-ヒスチジン、L-イソロイシン、L-リジン、L-ロイシン、L-アスパラギン、L-プロリン、L-グルタミン、L-アルギニン、L-セリン、L-トレオニン、L-バリン、L-チロシン、L-トリプトファン、L-システイン、及びL-メチオニンの20種類のL-アミノ酸残基から構成される酵素蛋白質のL-システイン及びL-メチオニン残基をL-アラニン、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-フェニルアラニン、L-グリシン、L-ヒスチジン、L-イソロイシン、L-リジン、L-ロイシン、L-アスパラギン、L-プロリン、L-グルタミン、L-アルギニン、L-セリン、L-トレオニン、L-バリン、L-チロシン、及びL-トリプトファンの18種類のL-アミノ酸残基に置換した、元の酵素蛋白質の活性を保持し耐酸化性を有する上記1.の硫黄原子を含まない酵素蛋白質。

- 3. アミノ酸置換が合成DNAを使用した部位特異的変異法により行われたものである上記 2. の硫黄原子を含まない酵素蛋白質。
- 4.酵素活性が酸化還元活性、もしくは加水分解活性の機能を有することを特徴とする上記1.~3.いずれかの硫黄原子を含まない酵素蛋白質。
- 5.ジヒドロ葉酸還元酵素活性を保持し耐酸化性を有することを特徴とする 上記1.~4.いずれかの硫黄原子を含まない酵素蛋白質。
- 6.キシラナーゼの活性を保持し耐酸化性を有することを特徴とする上記 1. ~4.いずれかの硫黄原子を含まない酵素蛋白質。
- 7. 次の工程からなる組み合わせ変異による硫黄原子を含まない酵素蛋白質の製造方法。
- (1) 硫黄原子を含むアミノ酸(含硫アミノ酸)の配列上の位置がAi(i= 1~n)である、n個の含硫アミノ酸を含む全長m個のアミノ酸よりなる酵素蛋白質をコードするDNA配列のLーメチオニンをコードする開始コドンを、LーメチオニンーLーアラニン、LーメチオニンーLーセリン又はLーメチオニンーLープロリンのコドンで置換した変異体遺伝子を作成し、これを宿主細胞で発現して得られた変異体酵素蛋白質の酵素活性を測定し、最も活性が高いものを選び得られる置換変異体をA1/MA1とする;

- (3)置換変異体のうち活性の高いものから最大3個の置換変異体Ai/Bi 1、Ai/Bi2及びAi/Bi3を選択するが、ここで置換変異体はAi/ Bi1>Ai/Bi2>Ai/Bi3>・・>Ai/Bipの順に活性が小さ くなるものとする:
- (4)全ての部位Ai(i=2~n)の含硫アミノ酸について、(2)、(3) と同様にして活性を有する置換変異体を選択し、それらの変異体とA1/MA 1の変異体を全て組み合わせた最大3×(n-1)個の変異体を作成し、それ らの酵素活性を測定して元の酵素蛋白質と同等以上の活性を有する変異体酵 素蛋白質を作成する。
- 8.次の工程からなる段階的変異による硫黄原子を含まない酵素蛋白質の製造方法。
- (1) 硫黄原子を含むアミノ酸(含硫アミノ酸)の配列上の位置がAi(i = $1 \sim n$)である、n 個の含硫アミノ酸を含む全長m 個のアミノ酸よりなる酵素蛋白質をコードするD N A 配列のL y +
- (2) A 1 / M A 1 変異体の A 2 の含硫アミノ酸をコードするコドンを前記「含硫アミノ酸以外の他のアミノ酸」をコードするコドンで置換した変異遺伝子を作成し、これを宿主細胞で発現して得られた 2 重変異体酵素蛋白質の酵素活性を測定し、活性の高いものから最大 3 個の 3 重変異体を選ぶ;
- (3)得られた2重変異体のそれぞれのA3の含硫アミノ酸をコードするコド

ンを前記「含硫アミノ酸以外の他のアミノ酸」をコードするコドンで置換した変異遺伝子を作成し、これを宿主細胞で発現して得られた3重変異体酵素蛋白質の酵素活性を測定し、活性の高いものから最大3個の3重変異体を選ぶ;

- (4)以下同様に、4重、・・、n重変異体を作成し、最後のn重変異体の酵素活性を調べ、元の酵素の活性と同等以上の活性を有する変異体酵素蛋白質を作成する。
- 9. 段階的に変異する部位の順番が、A1、A2、・・・、Anの順列組み合わせの種類(n!通り)のうちどれか一つであることを特徴とする上記8. の段階的変異による硫黄原子を含まない酵素蛋白質の製造方法。
- 10.含硫アミノ酸の配列上の位置がAi(i=1~n)である、n個の含硫アミノ酸を含む全長m個のアミノ酸よりなる酵素蛋白質において、k個の部位に関しては上記7.の方法を行い、残りのn-k個の部位に関しては上記9.の方法を行うことを特徴とする硫黄原子を含まない酵素蛋白質の製造方法。

本発明において、元の蛋白質の活性を保持するとは、野性型酵素の10%以上の活性、好ましくは50%以上の活性、特に好ましくは100%以上の活性を有し、元の酵素蛋白質と同様の用途に使用できることを意味する。

次に、本発明において目的とする酵素蛋白質を得る第1の方法の手順について説明する。

全長m個のアミノ酸よりなる野性型酵素において含硫アミノ酸がn 個あるとする。その各々のアミノ酸配列上の位置を、 $Ai(i=1\sim n)$ とする。

蛋白質の開始コドンに由来するアミノ酸は、L-メチオニンである。

アミノ末端のL-メチオニンを含まないようにするためには、宿主細胞が有するメチオニルアミノペプチダーゼ (methionyl-aminopeptidase) の反応特異性に従い、メチオニンをアミノ末端から脱離させることができる。

例えば、宿主として大腸菌を用いた場合、アミノ末端をL-メチオニン-L-アラニン、L-メチオニン-L-セリン、もしくはL-メチオニン-L-プロリンのいずれかにすることにより、末端のL-メチオニンが脱離した形で発現させることができる。従って、まず第一に、酵素のアミノ末端の変異として、L-メチオニン-L-セリン、もしくはL-

メチオニン-L-プロリンのコドンを有する変異体遺伝子を作製し、これを宿主で発現させ、得られた変異体の活性を測定し、最も活性が高いものを選ぶことにより、アミノ末端がメチオニンでない変異酵素を作製できる。

この様にして得られる変異を、A1/MA1と表す。

その他の部位のAi(i=2~n)の含硫アミノ酸に関して、含硫アミノ酸をコードするコドンを前記「含硫アミノ酸以外の他のアミノ酸」(最大18種類)をコードするコドンで置換した変異遺伝子を作成し、これを宿主細胞で発現して得られた2重変異体酵素蛋白質の酵素活性を調べる。

酵素蛋白質中の特定の部位でのアミノ酸置換は、合成DNAを用いた部位特異的変異法により行うことができる。

部位特異的変異法としては、2ollerとSmithらの方法(2oller, M.J. and Smith, M. (1983) Methods in Enzymology, vol.100, p.468) 及びその改良方法、本実施例で用いているPCRを利用した方法などの他多く方法が公知である。本発明においては、目的の含硫アミノ酸部位でのアミノ酸置換できる変異方法であればどのような方法でも適用可能であり、目的を達成することができる。従って、変異体の作製方法によって本発明は制限を受けない。

Aiの含硫アミノ酸の置換変異体を作製し、その活性を調べると、野性型酵素と同等もしくはそれ以上の活性を示す変異体が p 個見いだされる。そのアミノ酸を、Bij(j=1、 $\sim p$)とする。ただし、Ai/Bij置換変異体の活性を高いものから並べるものとする。即ち、Ai/Bil>Ai/Bi2>Ai/Bi3> ・・ >Ai/Bipの順に変異体の活性が小さくなるものとする。

Ai/Bij置換変異のうち、活性の高いものから最大3個の置換変異、即ち、Ai/Bi1、Ai/Bi2、及びAi/Bi3を選ぶ。

全てのi($i=2\sim n$)について同じように選び、それらの変異とA1/MA1の変異を全て組み合わせた最大3x(n-1)個の変異体を作製し、3x(n-1)個の変異体の活性を調べ、野性型酵素の活性と同等もしくは優れたものを選ぶ。

このようにして得られる変異酵素は、含硫アミノ酸を含まないことが明らか

である。

また、このようにして作製される野性型酵素と同等もしくはそれ以上の活性を示す含硫アミノ酸を含まない酵素は、過酸化水素などの処理により酸化を受けにくいという特徴を有する全く新規な酵素である。

以上第1の方法を、ここでは「組み合わせ変異による含硫アミノ酸を含まない酵素の作製方法」と呼ぶ。

また、本発明の野性型酵素と同等もしくはそれ以上の活性を示す含硫アミノ酸を含まない酵素は、次に示す第2の方法によっても作製することができる。前記第1の方法に従いA1/MA1変異体を作製する。

次に、同様にA1/MA1変異体のA2の含硫アミノ酸を含硫アミノ酸以外の他のアミノ酸(最大18種)に置換した2重変異体(最大18種)をそれぞれ作製し、その酵素活性を調べる。

2重変異体の活性を調べると、野性型と同等もしくはそれ以上の活性を示す 変異体が見いだされる。2重変異のうち活性の高いものから最大3個の2重変 異体を選ぶ。

次に、得られた 2 重変異体のそれぞれの A 3 の含硫アミノ酸を含硫アミノ酸 以外の他のアミノ酸(最大 18 種)に置換した 3 重変異体をそれぞれ作製し(最 大、 3 x 1 8 = 5 4 種)、その酵素活性を調べる。

3 重変異体の活性を調べると、野性型と同等もしくはそれ以上の活性を示す 変異体が見いだされる。

以下同様に、4重、・・、n重変異体を作製する。最後のn重変異体が、目的の含硫アミノ酸を含まない酵素である。

なお、説明の都合で、変異する部位の順番を、A1、A2,・・、Anとしたが、変異の順番は、順列組み合わせの種類 (n!通り)のうちどれか一つを適当に選ぶものとする。

以上第2の方法を、ここでは「段階的変異による含硫アミノ酸を含まない酵素の作製方法」と呼ぶ。

「段階的変異による含硫アミノ酸を含まない酵素の作製方法」においては、 最大〔4(A1)+18(A2)+54x(n-2)(A3~An)〕の変異

体を調べることになる。

また、本発明の野性型酵素と同等もしくはそれ以上の活性を示す含硫アミノ酸を含まない酵素は、「組み合わせ変異による含硫アミノ酸を含まない酵素の作製方法」と「段階的変異による含硫アミノ酸を含まない酵素の作製方法」を部分的に組み合わせた方法(ここでは「組み合わせ変異と段階的変異との組み合わせによる含硫アミノ酸を含まない酵素の作製方法」と呼ぶ)を用いても作製できることは自明であろう。

本発明の硫黄原子を含まない酵素蛋白質の作製のためには、対象とする野性型酵素のアミノ酸配列及び塩基配列の情報が有れば十分である。例えば、塩基配列の情報に従いPCRプライマーを合成し、野性型酵素を生産する細胞のDNAもしくはcDNAもしくは組み換えプラスミドDNAを鋳型として、PCR法により野性型酵素をコードするDNAを合成することできる。また、塩基配列を元に化学合成によっても野性型酵素をコードするDNAを作製することができる。このようにして得られた野性型酵素をコードするDNAに、本発明に示される方法に従って変異を施すことにより本発明を行うことができる。従って、本発明は野性型酵素の遺伝子によって制限を受けない。

本発明の実施例においては、酸化還元酵素の代表例として、大腸菌由来のジヒドロ菜酸還元酵素(DHFRと略す)のシステインフリー変異体(AS-DHFRと略す)を出発物質として、AS-DHFR中に5個含まれるメチオニンを他のアミノ酸に置き換えて、2個のシステイン残基及び5個のメチオニン残基を含む野性型DHFRの酵素活性を遥かに凌ぐ高活性型の含硫アミノ酸を含まないDHFRの作製を示している。また、加水分解酵素の代表例として、枯草菌由来のキシラナーゼに含まれる2個のメチオニンを他のアミノ酸に置き換えて、野性型酵素と同等の活性を示す含硫アミノ酸を含まないキシラナーゼの作製を示している。

また、配列表配列番号1に、AS-DHFRのアミノ酸配列を、配列表配列番号2に、制限酵素BamHIで切り出し可能で且つ大腸菌の適当なベクターのBamHI部位に導入することにより大腸菌で高発現可能な遺伝子配列を、配列表配列番号3に枯草菌由来のキシラナーゼのアミノ酸配列を、配列表配列番号4に枯草菌由来のキシラナーゼをコードするDNA配列をそれぞれ示している。

配列表配列番号 2 のDNAは、本発明者らが報告した配列(Journal of Biochemistry vol. 117、p. 480-488 (1995) に記載)を持つ組み換えプラスミド pTZDHFR20を鋳型として、例えば、5'-ggatccttgacaattagttaactat-3'と 5'-ggatccttaacgacgctcgaggattt-3'の2つのプライマーDNAを用いてPCR法を用いて作製できる。また、配列番号 2 の配列に基づいて化学合成法によっても作製できる。

配列表配列番号4のDNAは、枯草菌の染色体DNAから、例えば、

5'-gctagcacag actactggcaaaat-3'と5'-ttaccatacggtaacattcgacg-3'に示すプライマーDNAを用いてPCR法を用いて作製できる。本発明では、枯草菌の染色体DNAとして、シグマ社が販売している染色体DNA(製品番号D4041)を用いて分離したものを用いている。また、配列番号4の配列に基づいて化学合成法によっても作製できる。

AS-DHFRは159個のアミノ酸より構成されるが、このうち 1、16、20、42、及び92番目のアミノ酸がメチオニンである。これらのメチオニンを他のアミノ酸に置換した酵素を作製する方法として、実施例においては「組み合わせ変異と段階的変異との組み合わせによる含硫アミノ酸を含まない酵素の作製方法」を用いた方法を示している。

表 $1 \sim 5$ は、AS-DHFRの 1、 1 6、 2 0、 4 2 及び 9 2 番目のメチオニンを他のアミノ酸に置換した変異体の酵素活性を示す表であり、そして、表 6 は AS-DHFRの 4 2 番目及び 9 2 番目のメチオニンを他のアミノ酸で置換した変異体の酵素活性、

表7はAS-DHFRの16番目及び20番目のメチオニンを他のアミノ酸で置換した変異体の酵素活性を示す表である。

1番目のメチオニンに関しては、前記の方法に従い、3種類の変異体を作製したところ、メチオニンーアラニンが最適なものとして選ばれた。(表1参照)この変異体を、AS-DHFR-A1と名付けた。

AS-DHFRの16、20、42、及び92番目のメチオニンに関しては、それぞれメチオニンのコドンであるATGをNNY(NはA, T, G, Cの塩基を表し、Yは、T, Cの塩基を表す。)に変えた配列を有するプライマーを用いてランダム塩基置換変異体を

作製し、得られた変異体の塩基配列と酵素活性を測定した。その結果、16番目のアミノ酸として好適なものとして、アラニン、フェニルアラニン、アスパラギンが、20番目のアミノ酸として好適なものとして、イソロイシン、ロイシン、バリンが、42番目のアミノ酸として好適なものとして、バリンとチロシンが、92番目のアミノ酸として好適なものとして、フェニルアラニンとイソロイシンがそれぞれ示された。(表 2 ~ 5 参照)

次に、42番目のアミノ酸として好適なアミノ酸であるバリンとチロシンと、92番目のアミノ酸として好適アミノ酸であるフェニルアラニンとイソロイシンとを組み合わせることにより、AS-DHFR-A1の42及び92番目のアミノ酸置換変異体を作製し、得られた変異体の塩基配列と酵素活性を測定した結果、42番目がチロシンで92番目がフェニルアラニンの組合わせが最も高い活性を示した(野性型酵素の約3倍)。この変異体を、AS-DHFR-A1-M42Y-M92Fと名付けた。(表6参照)

次に、16番目のアミノ酸として好適なアミノ酸であるアラニン、フェニルアラニン、アスパラギンと、20番目のアミノ酸として好適アミノ酸であるイソロイシン、ロイシン、バリンとを組み合わせることにより、AS-DHFR-AI-M42Y-M92Fの16及び20番目のアミノ酸置換変異体を作製し、得られた変異体の塩基配列と酵素活性を測定した。その結果、表7に示す様に、野性型酵素の活性を越える変異体酵素が得られた。その中でも、16番目がアスパラギンで20番目がロイシンの組み合わせが最も高い活性を示した(野性型酵素の約12倍)。この変異体を、ANLYFと名付けた(AS-DHFRのM1MA、M16N、M20L、M42Y、M92Fの各メチオニン部位の変異の一文字表記にちなんだ。以下、同様の表記を用いた)。

ANLYF以外にも、野性型酵素より高い活性を示す硫黄原子を含まない変異体として、AFLYF、AFIYF、ANIYF、AFVYF、ANVYFなど計9個の変異体が得られた。

この結果は、硫黄原子を含まない酵素蛋白質として多くの可能性が有ることを示している。少なくとも本発明の方法に従って野性型酵素配列を変換していくことにより、野性型酵素より高い活性を示す硫黄原子を含まない酵素に到達できる。このように、本発明の有効性が証明された。

キシラナーゼは、185アミノ酸より構成されるが、このうち158及び169番目

のアミノ酸がメチオニンである。これらのメチオニンを他のアミノ酸に置換した酵素を作製する方法として、実施例においては「段階的変異による含硫アミノ酸を含まない酵素の作製方法」を用いた方法を示している。

具体的には、上記ANLYFのカルボキシ末端とキシラナーゼのアミノ末端をGly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Glyの配列でつないだ融合蛋白質(これをNL-キシラナーゼと名付けた)を作製した。NL-キシラナーゼANLYF部分及びリンカー部分にはメチオニン及びシステインのいずれも含まれない。ANLYFと融合させることによりNL-キシラナーゼ変異体融合遺伝子が導入された形質転換株をトリメトプリム耐性で選択できること及びキシラナーゼの活性とDHFR活性とを測定し、[キシラナーゼの活性]/[DHFR活性]の値を計算することにより、NL-キシラナーゼ変異体の蛋白質量を測定しなくてもキシラナーゼ変異体の活性と野性型キシラナーゼの活性を比較できるという特徴を有する。

NL-キシラナーゼのキシラナーゼ部分の158番目のメチオニンのコドンであるatgをnny (nはa, c, g, tの塩基を表し、yは、t, cの塩基を表す。)に変えた配列を有するプライマーを用いてランダム塩基置換変異体を作製し、得られた変異体の塩基配列と酵素活性を測定した結果、ロイシンに置換した変異体が野性型の127%の活性を示した。この変異体を、NL-キシラナーゼ(M158L)と名付けた。

次に、NL-キシラナーゼ (M158L) のキシラナーゼ部分の168番目のメチオニンのコドンであるatgをnny (nはa, c, g, tの塩基を表し、yは、t, cの塩基を表す。)に変えた配列を有するプライマーを用いてランダム塩基置換変異体を作製し、得られた変異体の塩基配列と酵素活性を測定した。その結果、イソロイシンに置換した変異体が野性型の151%の活性を示した。この変異体を、NL-キシラナーゼ (M158L, M169I) と名付けた。

得られたNL-キシラナーゼ (M158L, M169I) のDHFR部分、リンカー部分、及びキシラナーゼのいずれの部分にも、含硫アミノ酸であるシステイン及びメチオニンを含まない。それにも係わらず、DHFRおよびキシラナーゼのそれぞれの酵素活性は、それぞれ対応する野性型酵素よりも高い活性を示した。

DHFRは、ニコチンアミド補酵素を要求する酸化還元反応を触媒するいわゆる

酸化還元酵素であり、キシラナーゼは、高分子多糖を加水分解反応を触媒するいわゆる加水分解酵素である。本発明において示す 2 例の実施例が示すことは、酸化還元反応と加水分解反応という全く異なった反応を触媒する酵素において、含硫アミノ酸を全く含まないようにしてしても、生物進化において生じた野性型酵素を越える活性を有する酵素が作れることである。このことから、野性型酵素に含まれる含硫アミノ酸の全てを他のアミノ酸に置換した蛋白質の中には、野性型酵素の活性を越えるもしくは同等の活性を示すものが存在するものと考えられる。本発明は、そのような含硫アミノ酸を全く含まない酵素に至る確実な方法を提供するものである。従って、本発明が、本明細書に記載の含硫アミノ酸を全く含まない酵素の作製方法によって作製可能な含硫アミノ酸を全く含まない子の酵素を含むことは、自明である。

本発明のジヒドロ葉酸還元酵素は、次の反応式1で表される (反応式1)

ジヒドロ葉酸 + NADPH -> テトラヒドロ葉酸 + NADP+ を触媒する。(上記反応式において、「->」は矢印を意味する、以下同様)ジヒドロ葉酸還元酵素の活性は、反応に伴う基質の減少を、340nmの吸光度の減少で追跡することができる。本発明において、酵素反応液の組成を、50 m M リン酸緩衝液(p H 7)、0.1mM NADPH、0.05mM ジヒドロ葉酸、12mM 2 -メルカプトエタノール、及び適当量の酵素とし、酵素反応液1 mlを分光光度計用のキュベットにとり、酵素液を加えることにより反応を開始し、340nmの吸光度の1分間あたりの変化量を測定し、この量を持って活性の指標とした。

本発明のキシラナーゼは、次の反応式2で表される

(反応式2)

キシラン + n H20 -> mキシロースオリゴマーを触媒する。

キシラナーゼの活性は、生成するオリゴキシロースの還元末端に由来する還元力の増加をネルソンソモギ法により測定することによって行うことができる。本発明において、酵素反応液の組成を、50mM 酢酸ナトリウム緩衝液(pH6.0)、2 mg/mlオート麦由来のキシラン、及び適当量の酵素とし、酵素反応液

0. 25mlを試験管にとり、酵素液を加えることにより反応を開始し、10分間反応を行い、0. 25mlの銅-アルカリ試薬を加えた後、沸騰水中で10分間保持し、その後室温に冷却した後砒素-モリブデン酸試薬0. 25mlを加え、着色させる。着色の強さを500nmの吸光度により測定し、対照試料の吸光度との差を求め、酵素活性の指標とした。

酵素活性の測定方法としては、種々の方法が開発され利用されていることは 公知の事実であり、目的とする酵素の活性測定法によって本発明が制限を受け ないことは明白である。

本発明によって製造された、硫黄原子を含まないジヒドロ葉酸還元酵素及びジヒドロ葉酸還元酵素-キシラナーゼ融合蛋白質は、過酸化水素により容易に酸化されるシステイン及びメチオニンを配列に含まないため、0.1Mの高濃度の過酸化水素水を用いて処理しても酸化されることは無く、酸化に対する抵抗性が著しく増大した。ジヒドロ葉酸還元酵素及びジヒドロ葉酸還元酵素-キシラナーゼ融合蛋白質いずれにおいても、硫黄原子を含む酵素の場合、0.1Mの過酸化水素水で処理することにより、全ての硫黄分子が酸化され、このことにより酵素活性が約10分の1以下に低下する。このように抗酸化性を高めることにより酵素の形質の安定性に寄与できることが実証されている。

発明を実施するための最良の形態

以下に、実施例により本発明を説明するが、これらの具体例は本発明を限定するものではない。

なお、本実施例における、PCR法によるDNAの増幅反応、制限酵素によるDNAの切断反応、T4-DNAリガーゼ、大腸菌への形質転換によるDNAの結合反応は、 市販のPCRキット、制限酵素、T4-DNAリガーゼ、及び大腸菌コンピテントセル に添付している標準プロトコールに従って行った。

[実施例1] 硫黄原子を含まないジヒドロ葉酸還元酵素の作製

硫黄原子を含むジヒドロ葉酸還元酵素として本実施例においては、AS-DHFR を用いている。AS-DHFRの酵素活性安定性などの性質は、野性型酵素とほぼ一致している。(M. Iwakura, B. E. Jones, J. Luo, & C. R. Matthews, J.

Biochemistry, 117, 480-488 (1995) に記載)

AS-DHFRのアミノ酸配列及びその遺伝子の塩基配列をそれぞれ配列表配列番号1及び配列表配列番号2に示す。

AS-DHFRの遺伝子は「pTZDHFR20」と名付けられたプラスミドに組み込まれている (M. Iwakura, B.E. Jones, J. Luo, & C.R. Matthews, J. Biochemistry, 117, 480-488 (1995) に記載)。

2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'及び
- 5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いることにより、pT2DHFR20を鋳型として、PCR法により増幅することにより、制限酵素BamHIで切り出すことができ、且つAS-DHFRを発現できる遺伝子配列を作製した(これを、DNA1とする)。

PCR法により増幅したDNA配列を鋳型として、1番目のアミノ酸であるメチオニンをL-メチオニン-L-アラニン、L-メチオニン-L-セリン、もしくはL-メチオニン-L-プロリンに変異する遺伝子の作製を行った。そのため、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'及び
- 5'-cgcaatcagactgatngncatggaagttcctcttttccggatt-3'

(ただし、nはa.c.g.tの塩基を表わす。)を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA2とする。)と2本の化学合成プライマーDNA:

5'-ggaggaacttccatgncnatcagtctgattgcggcgctagcggtagat-3'

(ただし、nはa, c, g, tの塩基を表わす。)及び

5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA3とする。)を作製し、次に、 DNA2とDNA3を同量混合したのち、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'及び
- 5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'
- を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA4とする。)を作製した。 DNA4をBamHIで切断した後、市販のプラスミドベクターpUC19をBamHIで切断

したものとを合わせ、両者をT4-DNAリガーゼで結合し、組み換えプラスミドを作製した。得られた組み換えプラスミドを用いて大腸菌JM109株を形質転換し、寒天培地1(11あたり5gの食塩、5gの酵母エキス、8gのトリプトン、100gのアンピシリンナトリウム、50gトリメトプリム、及び15gの寒天を含んでいる)で生育する変異株を選択した。寒天培地1で形成したコロニー15個について、プラスミドを分離し、その塩基配列を決定することにより、1番目のアミノ酸であるメチオニンをLーメチオニンーLーアラニン、LーメチオニンーLーセリン、もしくはLーメチオニンーLープロリンに変異した遺伝子が組み込まれた形質転換株を分離した。分離した形質転換株それぞれを培地1(11あたり5gの食塩、5gの酵母エキス、8gのトリプトン、及び100gのアンピシリンナトリウムを含んでいる)で37度で一晩培養し、660mの吸光度が1に合わせ、その培養液1m1から菌体を収集し、0.2m1の10mがリン酸緩衝液(pH7.0)に懸濁し、音波破砕後、遠心分離によって得られた上清についてそのDHFR酵素活性を調べた。その結果を表1に示す。

以下の表において、DHFR活性は野生型酵素の活性を100%として、%で表示したものである。

表 1

【変異の種類】[DHFR活性]LーメチオニンーLー アラニン103(AS-DHFR-A1)98LーメチオニンーLープロリン89

この結果、1番目のアミノ酸の変異としてL-メチオニン-L-アラニンが 適していることが示された(この変異体をAS-DHFR-A1と称する。また、AS-DHFR-A1の遺伝子を組み込んだ組み換えプラスミドを、pAS-DHFR-A1と称す る)。また、AS-DHFR-A1を高度に精製して、アミノ末端の配列を調べたところ、 99%以上がアラニンであり、遺伝子配列上の開始コドンに由来するメチオニン

は、大腸菌を用いて発現する際に、メチオニルアミノペプチダーゼ (methionyl-aminopeptidase)によりほぼ完全に切除されたことが示された。

AS-DHFRの16、20、42、及び92番目のメチオニンに関しては、それぞれメチオニンのコドンであるatgをnny(nはa, c, g, tの塩基を表し、rはa, gの塩基を、yはc, tの塩基を表す。)に変えた配列を有するプライマーを用いてランダム塩基置換変異体を作製し、得られた変異体の塩基配列と酵素活性を測定した。

16番目のメチオニンの変異体の作製には、DNA1を鋳型として、2本の化学合成プライマーDNA:

5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3' &

5'-ggcatggcgttttcrnngccgataacgcgatctaccgcta-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA5とする。)と2本の化学合成プライマーDNA:

5'-gatcgcgttatcggcnnygaaaacgccatgccatggaac-3'及び

5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA6とする。)を作製し、次に、DNA5とDNA6を同量混合したのち、2本の化学合成プライマーDNA:

5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'及び

5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA7とする。)を作製した。DNA7をBamHIで切断した後、<u>前記と</u>同様にして寒天培地1に生育するコロニーを調べ、その結果を表2に示した。

表 2

変異の種類〕	(DHFR活性)
(16番目のアミノ酸)	
L-アラニン	99
L-アスパラギン酸	9. 5
L-フェニルアラニン	234
グリシン	31

L-ヒスチジン	44
L-イソロイシン	52
L-ロイシン	30
L-アスパラギン	100
L-プロリン	1. 7
L-アルギニン	60
L-セリン	95
L-トレオニン	61
L-バリン	34
Lーチロシン	73

この結果から、16番目のアミノ酸として好適なものとして、アラニン、フェニルアラニン、アスパラギンが、示された。

20番目のメチオニンの変異体の作製には、DNA1を鋳型として、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'と
- 5'-aggcaggttccatggrnnggcgttttccatgccgataac-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA8とする。)と2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggcatggaaaacgccnnyccatggaacctgcctgccgatc-3'及び
- 5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA9とする。)を作製し、次に、DNA8とDNA9を同量混合したのち、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'及び
- 5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA10とする。)を作製した。DNA10をBamHIで切断した後、<u>前記と</u>同様にして寒天培地1に生育するコロニーを調べ、その結果を表3に示した。

表 3

〔変異の種類〕	(DHFR活性)
(20番目のアミノ酸)	
L-アスパラギン酸	3. 7
グリシン	0.8
L-ヒスチジン	1. 7
L-イソロイシン	182
L-ロイシン	283
レープロリン	1. 2
L-アルギニン	2
L-セリン	20
L-トレオニン	63
L - バリン	122
L-チロシン	46

この結果から、20番目のアミノ酸として好適なものとして、イソロイシン、ロイシン、パリンが示された。

42番目のメチオニンの変異体の作製には、DNA1を鋳型として、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3' \(\sigma\)
- 5'-ccaggtatggcgcccrnnaatcacgggtttatttaaggtg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA11とする。)と2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-aataaacccgtgattnnygggcgccatacctgggaatcaa-3'及び
- 5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA12とする。)を作製し、次に、DNA11とDNA12を同量混合したのち、2本の化学合成プライマーDNA:5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'及び

5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA13とする。)を作製した。DNA13をBamHIで切断した後、前記と同様にして寒天培地1に生育するコロニーを調べ、その結果を表4に示した。

表 4

〔変異の種類〕	(DHFR活性)
(42番目のアミノ酸)	
L-アラニン	63
L-フェニルアラニン	49
グリシン	5. 5
L-トレオニン	14
L - バリン	71
Lーチロシン	167

この結果から、42番目のアミノ酸として好適なものとして、バリンとチロシンが示された。

92番目のメチオニンの変異体の作製には、DNA 1 を鋳型として、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'と
- 5'-tccgccgccaatcacrnngatttctggtacgtcacctgcg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA14とする。)と2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-gacgtaccagaaatcnnygtgattggcggcggacgcgttt-3'及び
- 5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA15とする。)を作製し、次に、DNA14とDNA15を同量混合したのち、2本の化学合成プライマーDNA:5'ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'及び

5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA16とする。)を作製し

た。DNA16をBamHIで切断した後、前記と同様にして寒天培地1に生育するコロニーを調べ、その結果を表5に示した。

表 5

〔変異の種類〕	(DHFR活性)
(92番目のアミノ酸)	
L-アスパラギン酸	34
L-フェニルアラニン	69
グリシン	0. 2
L-イソロイシン	37
L-アルギニン	0.5

この結果から、92番目のアミノ酸として好適なものとして、フェニルアラニンとイソロイシンが示された。

次に、AS-DHFR-A1の42番目のアミノ酸として好適なアミノ酸であるバリンとチロシンと、92番目のアミノ酸として好適アミノ酸であるフェニルアラニンとイソロイシンとを組み合わせることにより、AS-DHFR-A1の42及び92番目のアミノ酸置換変異体を作製し、得られた変異体の塩基配列と酵素活性を測定した。pAS-DHFR-A1を鋳型として、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'と
- 5'-ccaggtatggcgccrwmaatcacgggtttatttaaggtg-3'

(rはaとgの塩基を、wはaとtの塩基を、mはaとcの塩基を表す、以下同様)を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA17とする。)と2本の化学合成プライマーDNA:

5'-aataaacccgtgattkwygggcgccatacctgggaatcaa-3'

(kはgとtの塩基を、wはaとtの塩基を、yはcとtの塩基を表す、以下同様)及び 5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA18とする。)を作製し、次に、DNA17とDNA18を同量混合したのち、2本の化学合成プライマーDNA:

5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'及び

5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA19とする。)を作製した。

得られたDNA19を鋳型として、-2-本の化学合成プライマーDNA:

5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'と

5-tccgccgccaatcacrawgatttctggtacgtcacctgcg-3'

を用いてPCR法により増幅した DNA(これをDNA20とする。)と 2 本の化学合成プライマー DNA:

5'-gacgtaccagaaatcwtygtgattggcggcggacgcgttt-3'及び

5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA21とする。)を作製し、次に、DNA20とDNA21を同量混合したのち、2本の化学合成プライマーDNA:5'-

ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'及び

5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA22とする。)を作製した。

DNA22をBamHIで切断した後、前記と同様にして寒天培地1に生育するコロニーを調べ、その結果を表6に示した。

表 6

〔変異の種類〕		〔DHFR活性〕
(42番目のアミノ酸)	(92番目のアミノ酸)	
Lーチロシン	L-フェニルアラニン	320
L-チロシン	L-イソロイシン	61.3
L -バリン	L-フェニルアラニン	102
L - バリン	L-イソロイシン	58.9

この結果、42番目がチロシンで92番目がフェニルアラニンの組み合わせが最

も高い活性を示した(野性型酵素の約3倍以上)。この変異体を、AS-DHFR-A1-M42Y-M92Fと称する。また、AS-DHFR-A1-M42Y-M92Fの遺伝子を組み込んだ組み換えプラスミドを、pAS-DHFR-A1-M42Y-M92Fと名付けた。

AS-DHFR-A1-M42Y-M92Fの16番目のアミノ酸として好適なアミノ酸であるアラニン、フェニルアラニン、アスパラギンと、20番目のアミノ酸として好適アミノ酸であるイソロイシン、ロイシン、バリンとを組み合わせることにより、AS-DHFR-A1-M42Y-M92Fの16及び20番目のアミノ酸置換変異体を作製し、得られた変異体の塩基配列と酵素活性を測定した。

pAS-DHFR-A1-M42Y-M92Fを鋳型として、3本の化学合成プライマーDNA:5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'と

5'--aggcaggttccacggrkwggcgttttcrytgccgataacgcgatctaccg-3'と

5'-aggcaggttccacggrkwggcgttttctgcgccgataacgcgatctaccg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA (これをDNA23とする。) と3本の化学合成プライマーDNA:

5'-gatcgcgttatcggcarygaaaacgccwmyccgtggaacctgcctgccga-3'と

5'-gatcgcgttatcggcgcagaaaacgccwmyccgtggaacctgcctgccga-3' &

5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA24とする。)を作製し、次に、DNA23とDNA24を同量混合したのち、2本の化学合成プライマーDNA:5'ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc-3'及び

5'-ggggatcccttatgcacagccaccgccaccacgacgctcgaggatttcg-3'

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA25とする。)を作製した。

DNA25をBamHIで切断した後、前記と同様にして寒天培地1に生育するコロニーを調べ、その結果を表7に示した。

表 7

〔変異の種類〕 〔DHFR活性〕

(16番目のアミノ酸) (20番目のアミノ酸)

L-アラニン L-イソロイシン 240

L-アラニン	L-ロイシン	579
L-アラニン	L -バリン	102
L-フェニルアラニン	L-イソロイシン	176
L-フェニルアラニン	L-ロイシン	745
L-フェニルアラニン	L - バリン・	163
L-アスパラギン	L-イソロイシン	102
L-アスパラギン	L-ロイシン	989
L-アスパラギン	L - バリン	127

この結果、16番目がアスパラギンで20番目がロイシンの組み合わせが最も高い活性を示した(野性型酵素の約10倍)。この変異体を、ANLYFと称する。また、ANLYFの遺伝子を組み込んだ組み換えプラスミドを、pANLYFと名付けた。その他の8個の変異体も野性型酵素を越える活性を示した。この結果は、硫黄原子を含まない酵素蛋白質として多くの可能性が有ることを示している。

配列表配列番号5に、ANLYFのアミノ酸配列を、配列表配列番号6に、制限酵素BamHIで切り出し可能で且つ適当なベクターのBamHI部位に導入することにより大腸菌で高発現可能なANLYF遺伝子配列をそれぞれ示している。

pANLYFを含む大腸菌を、 3 リッターの培地(15 gの食塩、15gの酵母エキス、24gのトリプトン、30 mgのアンピシリンナトリウムを含んでいる)で、 3 7度で一晩培養し、湿重量約 1 0 gの菌体を得た。この菌体の無細胞抽出液に、ストレプトマイシン硫酸処理、硫安分画、メソトレキセートアフィニティクロマトグラフィー及びDEAEトヨパールクロマトグラフィーの精製操作を施すことにより、均一にまで蛋白質を精製し、約100 mgの均一なANLYFが得られた。アミノ末端分析を行ったところ、ANLYFのアミノ末端の配列は、L-アラニンーL-イソロイシンーL-セリンーLーロイシンー L ーイソロイシンーであり、 開始コドンに由来するL-メチオニンが取り除かれた配列をしていた。精製して得られた 1 mgのANLYFを 0. 1Mの過酸化水素水含む 10 mMリン酸緩衝液 (pH7. 0)で室温で一晩放置し、その分子量を調べたところ、処理していないANLYFの分子量と全く同じ値、17,905 (計算値 17,903)を示した。また、酵素活性も全く変化し

なかった。一方、同様の処理をAS-DHFRにしたところ、過酸化水素水処理前の分子量が17,954 (計算値17,950)、過酸化水素水処理後の分子量が18,034であり、全てのメチオニンがメチオニンスルホオキサイドに酸化されたことが示された。また、全てのメチオニンが酸化されることによりAS-DHFRの酵素活性が約5分の1に低下した。このように、硫黄原子を含まなくすることにより、抗酸化性が付与されたことが示された。

[実施例2] 硫黄原子を含まないジヒドロ葉酸還元酵素 - キシラナーゼ融合酵素の作製

ジヒドロ葉酸還元酵素とキシラナーゼの融合遺伝子の作製のために、ジヒドロ葉酸還元酵素の遺伝子部分として配列表配列番号6の配列の1から560番目の配列を用い、キシラナーゼ遺伝子部分として、枯草菌の染色体DNAとして、シグマ社が販売している染色体DNA(製品番号D4041)を鋳型として、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-gctagcacag actactggcaaaat-3'と
- 5'-ttaccatacggtaacattcgacg-3'

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA26とする。)を作製し、これをGly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Glyのコドンに対応する塩基配列で結合した融合遺伝子を作製した。

まず、 pNALYFを鋳型とし、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc-3'及び

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA27とする。)を作製した。次に、DNA26を鋳型とし、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggtggcggtggttggtggtggcgctagcacagactactggcaaaattggactgat-3'及び
- 5'-ggggatccttaccatacggtaacattcgacgagccactactttga-3'

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA28とする。)を作製した。DNA27とDNA28を同量混合したのち、2本の化学合成プライマーDNA:5'-

ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc-3'及び

5'-ggggatccttaccatacggtaacattcgacgagccactactttga-3'

を用いてPCR法により増幅して得られたDNA(これをDNA29とする。)を作製した。

DNA29をBamHIで切断した後、前記と同様にして寒天培地1に生育するコロニーを10個取り、組み換えプラスミドを分離し、プラスミドに組み込んだ部分の塩基配列を調べ、目的の配列が組み込まれた組み換えプラスミドを分離し、これをpNLXYL-wtと名付けた。

配列表配列番号7に、ジヒドロ葉酸還元酵素-キシラナーゼ融合酵素のアミノ酸配列を、配列表配列番号8に、制限酵素BamHIで切り出し可能で且つ適当なベクターのBamHI部位に導入することにより大腸菌で高発現可能なジヒドロ葉酸還元酵素-キシラナーゼ融合酵素遺伝子配列をそれぞれ示している。配列表配列番号7の配列中1から159番目の配列がジヒドロ葉酸還元酵素(ANLYF変異体)の部分で、160から168番目の配列がジヒドロ葉酸還元酵素とキシラナーゼを無理なくつなぐためのリンカー配列であり、169から353番目の配列が野性型キシラナーゼの配列である。

キシラナーゼは、185アミノ酸より構成されるが、このうち158及び169番目のアミノ酸がメチオニンである。従って、ジヒドロ葉酸還元酵素-キシラナーゼ融合酵素においては、326番目と337番目の配列がメチオニンである。このジヒドロ葉酸還元酵素-キシラナーゼ融合酵素においてこれ以外に含硫アミノ酸は存在しない。

ジヒドロ葉酸還元酵素 - キシラナーゼ融合酵素の326番目のメチオニンの変異体の作製には、pNLXYL-wtを鋳型として、2本の化学合成プライマーDNA:

- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc-3'
- 5'-gacttggtaagcccaattactgcccagattgnntccatggctcttccatgcgtt-3'を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA30とする。)を作製した。DNA30を鋳型として、2本の化学合成プライマーDNA:
- 5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc-3'と
- 5'-actitgatatccttctgtcgccatgacttggtaagcccaattactgcccagatt-3'

を用いてPCR法により増幅した DNA (これをDNA31とする)を作製した。更に、DNA31を鋳型として、2本の化学合成プライマーDNA:

5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc -3'と

5'-ggggggatccttaccatacggtaacattcgacgagccactactttgatatccttctgtcgc-3'を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA32とする)を作製した。DNA32をBamHIで切断した後、前記と同様にして寒天培地1に生育するコロニーを調べた。また、各変異体のキシラナーゼ活性も同時に調べた。

測定したキシラナーゼとジヒドロ葉酸還元酵素の活性から、[キシラナーゼの活性]/[DHFR活性]の値を計算し、pNLXYL-wtを保有する菌体が示す[キシラナーゼの活性]/[DHFR活性]の値(これを野性型酵素の活性とする)と比較した。その結果を表8に示す。以下の表において、[キシラナーゼの活性]/[DHFR活性]は野生型酵素の活性を100%として、%で表示したものである。

表 8

〔変異の種類〕	[キシラナーゼの活性]/[DHFR活性
(326番目のアミノ酸)	
L-アスパラギン酸	0.0
T - フェールアラーン	112

L-フェニルアラニン	112
L-ヒスチジン	5. 9
L-イソロイシン	66
L-ロイシン	127
L-アスパラギン	100

L-セリン	7. 9
L-トレオニン	0.

L-バリン

この結果から、326番目のアミノ酸として好適なものとして、ロイシンが示された。

58

この変異体を、NL-キシラナーゼ (M158L) と名付けた。また、NL-キシラナーゼ (M158L) の遺伝子を組み込んだ組み換えプラスミドを、pNLXYL-M158Lと名付け

た。

NL-キシラナーゼ (M158L) の337番目のメチオニンの変異体の作製には、pNLXYL-M158Lを鋳型として、 2 本の化学合成プライマーDNA:

5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc-3'と

5'-actttgatatccttctgtcgcgnngacttggtaagcccaattactgcccagatt-3'

を用いてPCR法により増幅した DNA(これをDNA33とする。)を作製した。DNA33を鋳型として、 2本の化学合成プライマーDNA:

5'-ggggatcctcttgacaattagttaactatttgttataatgtattc-3'と

5'-ggggggatccttaccatacggtaacattcgacgagccactactttgatatccttctgtcgc-3'を用いてPCR法により増幅したDNA(これをDNA34とする。)を作製した。DNA34をBamHIで切断した後、前記と同様にして寒天培地1に生育するコロニーを調べた。また、各変異体のキシラナーゼ活性も同時に調べた。その結果を表9に示す。

表 9

〔変異の種類〕 [キシラナーゼの活性]/[DHFR活性]

(337番目のアミノ酸)

L-アスパラギン酸	0.1
グリシン	0.0
L-ヒスチジン	111
L-イソロイシン	151
L-アスパラギン	26
Lープロリン	1. 7
L-アルギニン	, 0. 0
Lートレオニン	0.7
L - チロシン	2 1

この結果から、326番目のアミノ酸として好適なものとして、イソロイシンが示された。

この変異体を、NL-キシラナーゼ (M158L, M169I) と名付けた。また、NL-キシラナーゼ (M158L, M169I) の遺伝子を組み込んだ組み換えプラスミドを、pNLXYL-LIと名付けた。

配列表配列番号9に、NL-キシラナーゼ(M158L, M169I)を、配列表配列番号10に、制限酵素BamHIで切り出し可能で且つ適当なベクターのBamHI部位に導入することにより大腸菌で高発現可能なNL-キシラナーゼ(M158L, M169I)をそれぞれ示している。

pNLXYL-LIを含む 大腸菌を、 3 リッターの培地(15 gの食塩、 15gの酵母エキ ス、24gのトリプトン、30 mgのアンピシリンナトリウムを含んでいる)で、 37度で一晩培養し、湿重量約10gの菌体を得た。この菌体の無細胞抽出液 に、ストレプトマイシン硫酸処理、硫安分画、メソトレキセートアフィニティ クロマトグラフィー及びDEAEトヨパールクロマトグラフィーの精製操作を施 すことにより、均一にまで蛋白質を精製し、約30 mgの均一なNL-キシラナーゼ (M158L, M169I)が得られた。アミノ末端分析を行ったところ、NL-キシラナーゼ (M158L, M169I) のアミノ末端の配列は、L-アラニンーL-イソロイシンーL-セリ ン-L-ロイシン- L -イソロイシン--であり、開始コドンに 由来するL-メ チオニンが取り除かれた配列をしていた。精製して得られた1mgのNL-キシラ ナーゼ (M158L, M169I)を0.1Mの過酸化水素水含む10mMリン酸緩衝液 (pH7.0)で 室温で一晩放置し、その分子量を調べたところ、処理していないNL-キシラナ ーゼ (M158L, M169I) の分子量と全く同じ値、38,775 (計算値38,773) 、を示し た。また、酵素活性も全く変化しなかった。一方、同様の処理を変異処理する 前のジヒドロ葉酸還元酵素-キシラナーゼ融合酵素に対して行ったところ、過 酸化水素水処理前の分子量が38,813(計算値38,809)、過酸化水素水処理後の分 子量が38,845であり、全てのメチオニンがメチオニンスルホオキサイドに酸化 されたことが示された。また、全てのメチオニンが酸化されることによりキシ ラナーゼの酵素活性が約3分の1に低下した。このように、硫黄原子を含まな くすることにより、抗酸化性が付与されたことが示された。

産業上の利用可能性

本発明によれば、野生型酵素の活性を保持するとともに、過酸化水素等による酸化に対して耐性を有し、化学的に安定な酵素蛋白質、及びその製造方法が 提供される。本発明の酵素蛋白質は、性状が安定していることから、バイオセンサー、バイオリアクター等の用途に幅広く使用することが可能なものであり、 実用的価値の高いものである。

請 求 の 範 囲

- 1. L-アラニン、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-フェニルアラニン、L-グリシン、L-ヒスチジン、L-イソロイシン、L-リジン、L-ロイシン、L-アスパラギン、L-プロリン、L-グルタミン、L-アルギニン、L-セリン、L-トレオニン、L-バリン、L-チロシン、及びL-トリプトファンの18種類のL-アミノ酸残基から構成される硫黄原子を含まない酵素蛋白質。
- 2. L-アラニン、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-フェニルアラニン、L-グリシン、L-ヒスチジン、L-イソロイシン、L-リジン、L-ロイシン、L-アスパラギン、L-プロリン、L-グルタミン、L-アルギニン、L-セリン、L-トレオニン、L-バリン、L-チロシン、L-トリプトファン、L-システイン、及びL-メチオニンの20種類のL-アミノ酸残基から構成される酵素蛋白質のL-システイン及びL-メチオニン残基をL-アラニン、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-フェニルアラニン、L-グリシン、L-ヒスチジン、L-イソロイシン、L-リジン、L-ロイシン、L-アスパラギン、L-プロリン、L-グルタミン、L-アルギニン、L-セリン、L-トレオニン、L-バリン、L-チロシン、及びL-トリプトファンの18種類のL-アミノ酸残基に置換した、元の酵素蛋白質の活性を保持し耐酸化性を有する請求項1に記載の硫黄原子を含まない酵素蛋白質。
- 3. アミノ酸置換が合成DNAを使用した部位特異的変異法により行われたものである請求項2に記載の硫黄原子を含まない酵素蛋白質。
- 4. 酵素活性が酸化還元活性、もしくは加水分解活性の機能を有することを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の硫黄原子を含まない酵素蛋白質。
- 5. ジヒドロ葉酸還元酵素活性を保持し耐酸化性を有することを特徴とする 請求項1~4のいずれかに記載の硫黄原子を含まない酵素蛋白質。
- 6. キシラナーゼの活性を保持し耐酸化性を有することを特徴とする請求項 1~4のいずれかに記載の硫黄原子を含まない酵素蛋白質。
- 7. 次の工程からなる組み合わせ変異による硫黄原子を含まない酵素蛋白質の製造方法。

(1)硫黄原子を含むアミノ酸(含硫アミノ酸)の配列上の位置がAi(i= $1 \sim n$)である、n 個の含硫アミノ酸を含む全長m個のアミノ酸よりなる酵素蛋白質をコードするDNA配列のL-メチオニンをコードする開始コドンを、L-メチオニン-L-アラニン、L-メチオニン-L-セリン又はL-メチオニン-L-プロリンのコドンで置換した変異体遺伝子を作成し、これを宿主細胞で発現して得られた変異体酵素蛋白質の酵素活性を測定し、最も活性が高いものを選び得られる置換変異体をA1/MA1とする;

- (2) その他の部位のA i ($i = 2 \sim n$) の含硫アミノ酸をコードするコドンを請求項1に記載の1 8 種類の他のアミノ酸をコードするコドンで置換した変異遺伝子を作成し、これを宿主細胞で発現して得られた変異体酵素蛋白質の酵素活性を測定し、酵素活性を示す p 個の変異体酵素蛋白質を選び得られる置換変異体をA i / B i j ($j = 1 \sim p$) とする;
- (3)置換変異体のうち活性の高いものから最大3個の置換変異体Ai/Bi 1、Ai/Bi2及びAi/Bi3を選択するが、ここで置換変異体はAi/Bi1>Ai/Bi2>Ai/Bi3>・・>Ai/Bipの順に活性が小さくなるものとする;
- (4)全ての部位Ai($i=2\sim n$)の含硫アミノ酸について、(2)、(3)と同様にして活性を有する置換変異体を選択し、それらの変異体とA1/MA1の変異体を全て組み合わせた最大 $3\times (n-1)$ 個の変異体を作成し、それらの酵素活性を測定して元の酵素蛋白質と同等以上の活性を有する変異体酵素蛋白質を作成する。
- 8. 次の工程からなる段階的変異による硫黄原子を含まない酵素蛋白質の製造方法。
- (1) 硫黄原子を含むアミノ酸(含硫アミノ酸)の配列上の位置が $Ai(i=1\sim n)$ である、n 個の含硫アミノ酸を含む全長m個のアミノ酸よりなる酵素蛋白質をコードするDNA配列のL-メチオニンをコードする開始コドンを、L-メチオニン-L-アラニン、L-メチオニン-L-セリン又はL-メチオニン-L-プロリンのコドンで置換した変異体遺伝子を作成し、これを宿主細胞で発現して得られた変異体酵素蛋白質の酵素活性を測定し、最も活性が高い

ものを選び得られる置換変異体をA1/MA1とする;

作成する。

(2) A 1 / M A 1 変異体のA 2 の含硫アミノ酸をコードするコドンを請求項 1 に記載の1 8 種類の他のアミノ酸をコードするコドンで置換した変異遺伝 子を作成し、これを宿主細胞で発現して得られた2 重変異体酵素蛋白質の酵素 活性を測定し、活性の高いものがら最大3個の3 重変異体を選ぶ;

- (3)得られた2重変異体のそれぞれのA3の含硫アミノ酸をコードするコドンを請求項1に記載の18種類の他のアミノ酸をコードするコドンで置換した変異遺伝子を作成し、これを宿主細胞で発現して得られた3重変異体酵素蛋白質の酵素活性を測定し、活性の高いものから最大3個の3重変異体を選ぶ;(4)以下同様に、4重、・・、n重変異体を作成し、最後のn重変異体の酵素活性を調べ、元の酵素の活性と同等以上の活性を有する変異体酵素蛋白質を
- 9. 段階的に変異する部位の順番が、A1、A2、・・・、Anの順列組み合わせの種類(n!通り)のうちどれか一つであることを特徴とする請求項8に記載の段階的変異による硫黄原子を含まない酵素蛋白質の製造方法。
- 10. 含硫アミノ酸の配列上の位置がAi(i=1~n)である、n個の含硫アミノ酸を含む全長m個のアミノ酸よりなる酵素蛋白質において、k個の部位に関しては請求項7に記載の方法を行い、残りのn-k個の部位に関しては請求項9に記載の方法を行うことを特徴とする硫黄原子を含まない酵素蛋白質の製造方法。

PCT/JP00/02112 WO 01/00797

配列表

SEQUENCE LISTING

<110> Japan as Represented by Secretary of Agency of Industrial Science and Technology <120> Sulphur Free Enzyme <130> PH-911-PCT <140> <141> <150> JP99/183664 <151> 29-JUN-1999 <160> 10 <170> Patentin Ver. 2.0 <210> 1 <211> 159 <212> PRT <213> E. coli <400> 1 Met Ile Ser Leu Ile Ala Ala Leu Ala Val Asp Arg Val Ile Gly 15 10 1 5 Met Glu Asn Ala Met Pro Trp Asn Leu Pro Ala Asp Leu Ala Trp 25 30 20 Phe Lys Arg Asn Thr Leu Asn Lys Pro Val Ile Met Gly Arg His 40 45 35 Thr Trp Glu Ser Ile Gly Arg Pro Leu Pro Gly Arg Lys Asn Ile 60 55 50 lle Leu Ser Ser Gln Pro Gly Thr Asp Asp Arg Val Thr Trp Val 70 75 65 Lys Ser Val Asp Glu Ala Ile Ala Ala Ala Gly Asp Val Pro Glu 90

80

85

lle Met Val Ile Gly Gly Gly Arg Val Tyr Glu Gln Phe Leu Pro 100 105 95 Lys Ala Gln Lys Leu Tyr Leu Thr His Ile Asp Ala Glu Val Glu 115 120 110 Gly Asp Thr His Phe Pro Asp Tyr Glu Pro Asp Asp Trp Glu Ser 125 130 135 Val Phe Ser Glu Phe His Asp Ala Asp Ala Gln Asn Ser His Ser 150 140 145 Tyr Ser Phe Glu Ile Leu Glu Arg Arg 155

<210> 2

<211> 566

<212> DNA

<213> E. coli

<221> CDS

<222> (81)... (557)

<400> 2

ggatccttga caattagtta actatttgtt ataatgtatt catgagctta actaactaatt ccggaaaagg aggaacttcc atgatcagtc tgattgcggc gctagcggta gatcgcgtta tcggcatgga aaacgccatg ccatggaacc tgcctgccga tctcgcctgg tttaaacgca acaccttaaa taaacccgtg attatggggc gccatacctg ggaatcaatc ggtaggcctt tgcccggccg caaaaatatt atcctcagca gtcaacccgg gaccgatgat cgggttacct gggttaaatc ggtcgacgaa gccatcgcgg ccgcaggtga cgtaccagaa atcatggtga ttggcggcgg acgcgttat gaacagttct tgccaaaagc gcaaaagctt tatctgacgc atatcgatgc agaagtggaa ggcgacaccc attttccgga ttacgagccg gatgactggg aatcggtatt cagcgaattc cacgatgctg atgcgcagaa ctcgcatagc tattcgttcg aaatcctcga gcgtcgttaa ggatcc

<210> 3 <211> 185 <212> PRT <213> B. subtilis <400> 3 Ala Ser Thr Asp Tyr Trp Gln Asn Trp Thr Asp Gly Gly Ile Val Asn Ala Val Asn Gly Ser Gly Gly Asn Tyr Ser Val Asn Trp Ser Asn Thr Gly Asn Phe Val Val Gly Lys Gly Trp Thr Thr Gly Ser Pro Phe Arg Thr Ile Asn Tyr Asn Ala Gly Val Trp Ala Pro Asn Gly Asn Gly Tyr Leu Thr Leu Tyr Gly Trp Thr Arg Ser Pro Leu Ile Glu Tyr Tyr Val Val Asp Ser Trp Gly Thr Tyr Arg Pro Thr Gly Thr Tyr Lys Gly Thr Val Lys Ser Asp Gly Gly Thr Tyr Asp Ile Tyr Thr Thr Thr Arg Tyr Asn Ala Pro Ser Ile Asp Gly Asp Arg Thr Thr Phe Thr Gln Tyr Trp Ser Val Arg Gln Ser Lys Arg Pro Thr Gly Ser Asn Ala Thr Ile Thr Phe Ser Asn His Val Asn Ala Trp Lys Ser His Gly Met Asn Leu Gly Ser Asn Trp Ala Tyr Gln Val Met Ala Thr Glu Gly Tyr Gln Ser Ser Gly Ser Ser

Asn Val Thr Val Trp

185

<210> 4

<211> 558

<212> DNA

<213> B. subtilis

<221> CDS

<222> (1)... (555)

<400> 4

gctagcacag actactggca aaattggact gatgggggc gtatagtaaa cgctgtcaat gggtctggcg ggaattacag tgttaattgg tctaataccg gaaattttgt tgttggtaaa ggttggacta caggttcgcc atttaggacg ataaactata atgccggagt ttgggcgcg aatggcaatg gatatttaac tttatatggt tggacgagat cacctctcat agaatattat gtagtggatt catggggtac ttatagacct actggaacgt ataaaggtac tgtaaaaagt gatggggta catatgacat atatacaact acacgttata acgcaccttc cattgatggc gatcgcacta cttttacgca gtactggagt gttcgccagt cgaagagacc aaccggaagc aacgctacaa tcactttcag caatcatgtg aacgcatgga agagccatgg aatgaatctg ggcagtaatt gggcttacca agtcatggc acagaaggat atcaaagtag tggctcgtcg aatgttaccg tatggtaa

<210> 5

<211> 159

<212> PRT

<213> E. coli

<400> 5

1

Ala Ile Ser Leu Ile Ala Ala Leu Ala Val Asp Arg Val Ile Gly

5 10 15

Asn Glu Asn Ala Leu Pro Trp Asn Leu Pro Ala Asp Leu Ala Trp



20 25 30 Phe Lys Arg Asn Thr Leu Asn Lys Pro Val Ile Tyr Gly Arg His 35 40 45 Thr Trp Glu Ser Ile Gly Arg Pro Leu Pro Gly Arg Lys Asn Ile 50 55 60 Ile Leu Ser Ser Gln Pro Gly Thr Asp Asp Arg Val Thr Trp Val 65 70 75 Lys Ser Val Asp Glu Ala Ile Ala Ala Ala Gly Asp Val Pro Glu 80 90 85 lle Phe Val Ile Gly Gly Gly Arg Val Tyr Glu Gln Phe Leu Pro 95 100 Lys Ala Gln Lys Leu Tyr Leu Thr His Ile Asp Ala Glu Val Glu 110 115 120 Gly Asp Thr His Phe Pro Asp Tyr Glu Pro Asp Asp Trp Glu Ser 125 130 Val Phe Ser Glu Phe His Asp Ala Asp Ala Gln Asn Ser His Ser 140 145 Tyr Ser Phe Glu Ile Leu Glu Arg Arg 155

<210> 6

<211> 569

<212> DNA

<213> E. coli

<221> CDS

<222> (81)... (560)

<400> 6

ggatccttga caattagita actatitgii ataatgtati catgagctta actaactaat ccggaaaagg aggaacttcc atggcaatca gtctgattgc ggcgctagcg gtagatcgcg

5/11

ttatcggcaa cgaaaacgcc ctcccatgga acctgcctgc cgatctcgcc tggtttaaacgcaacacctt aaataaaccc gtgatttacg ggcgccatac ctgggaatca atcggtaggc ctttgcccgg ccgcaaaaat attatcctca gcagtcaacc cgggaccgat gatcgggtta cctgggttaa atcggtcgac gaagccatcg cggccgcagg tgacgtacca gaaatcttcg tgattggcgg cggacgcgtt tatgaacagt tcttgccaaa agcgcaaaag ctttatctga cgcatatcga tgcagaagtg gaaggcgaca cccattttcc ggattacgag ccggatgact gggaatcggt attcagcgaa ttccacgatg ctgatgcgca gaactcgcat agctaticgt tcgaaatcct cgagcgtcgt taaggatcc

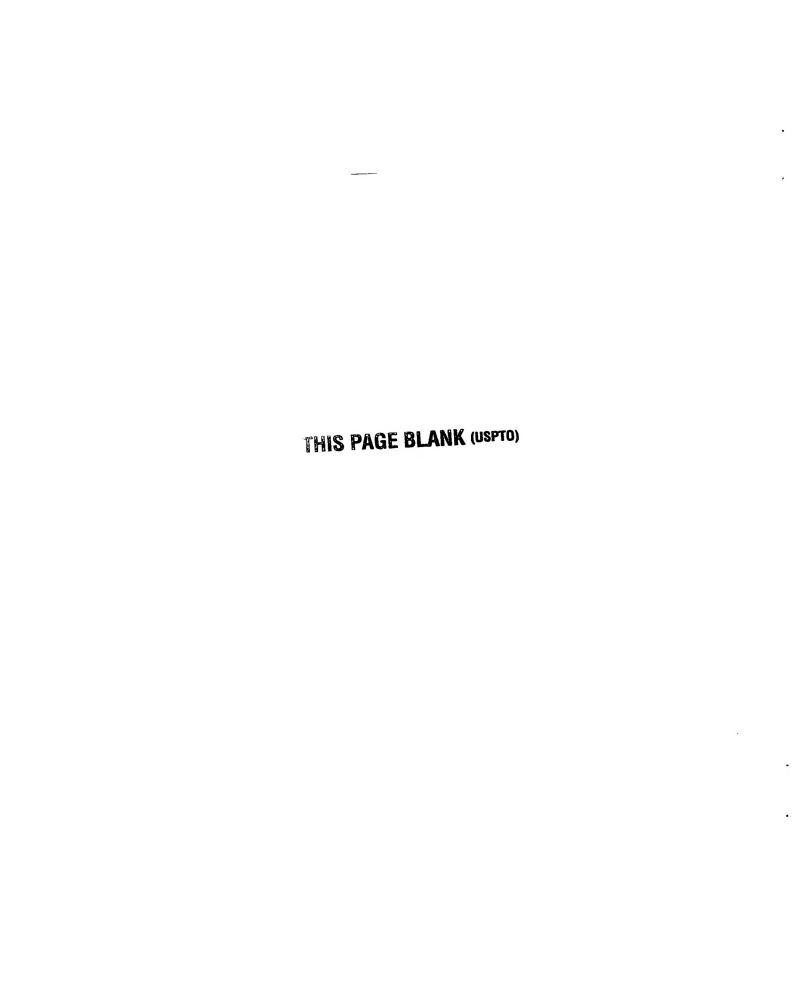
<210> 7

<211> 353

<212> PRT

<213>

<400> 7 Ala Ile Ser Leu Ile Ala Ala Leu Ala Val Asp Arg Val Ile Gly 1 5 10 Asn Glu Asn Ala Leu Pro Trp Asn Leu Pro Ala Asp Leu Ala Trp 20 25 Phe Lys Arg Asn Thr Leu Asn Lys Pro Val Ile Tyr Gly Arg His 35 40 Thr Trp Glu Ser Ile Gly Arg Pro Leu Pro Gly Arg Lys Asn Ile 50 55 Ile Leu Ser Ser Gln Pro Gly Thr Asp Asp Arg Val Thr Trp Val 65 70 Lys Ser Val Asp Glu Ala Ile Ala Ala Ala Gly Asp Val Pro Glu 80 85 Ile Phe Val Ile Gly Gly Gly Arg Val Tyr Glu Gin Phe Leu Pro 95 100 105 Lys Ala Gln Lys Leu Tyr Leu Thr His Ile Asp Ala Glu Val Glu



				110					115					120
Gly	Asp	Thr	His	Phe	Pro	Asp	Tyr	Glu	Pro	Asp	Asp	Trp	Glu	Ser
				125					130					135
Val	Phe	Ser	Glu	Phe	His	Asp	Ala	Asp	Ala	Gln	Asn	Ser	His	Ser
				140					145					150
Tyr	Ser	Phe	Glu	Ile	Leu	Glu	Arg	Arg	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly
				155					160					165
Gly	Gly	Gly	Ala	Ser	Thr	Asp	Tyr	Trp	Gln	Asn	Trp	Thr	Asp	Gly
				170					175					180
Gly	Gly	Ile	Val	Asn	Ala	Val	Asn	Gly	Ser	Gly	Gly	Asn	Туг	Ser
				185					190					195
Val	Asn	Trp	Ser	Asn	Thr	Gly	Asn	Phe	Val	Vai	Gly	Lys	Gly	Trp
				200					205					210
Thr	Thr	Gly	Ser	Pro	Phe	Arg	Thr	Ile	Asn	Туг	.Asn	Ala	Gly	Val
				215					220					225
Trp	Ala	Pro	Asn	Gly	Asn	Gly	Tyr	Leu	Thr	Leu	Tyr	Gly	Trp	Thr
				230					235					240
Arg	Ser	Pro	Leu	Ile	Glu	Tyr	Tyr	Val	Val	Asp	Ser	Trp	Gly	Thr
				245					250					255
Tyr	Arg	Pro	Thr	Gly	Thr	Tyr	Lys	Gly	Thr	Val	Lys	Ser	Asp	Gly
				260					265					270
Gly	Thr	Tyr	Asp	Ile	Туг	Thr	Thr	Thr	Arg	Tyr	Asn	Ala	Pro	Ser
				275					280					285
lle	Asp	Gly	Asp	Arg	Thr	Thr	Phe	Thr	Gln	Tyr	Trp	Ser	Val	Arg
				290					295					300
Gln	Ser	Lys	Arg	Pro	Thr	Gly	Ser	Asn	Ala	Thr	Ile	Thr	Phe	Ser
				305					310					315
Asn	His	Val	Asn	Ala	Trp	Lys	Ser	His	Gly	Met	Asn	Leu	Gly	Ser
				320					325					330

Asn Trp Ala Tyr Gln Val Met Ala Thr Glu Gly Tyr Gln Ser Ser

335
340
345
Gly Ser Ser Asn Val Thr Val Trp

350

<210> 8

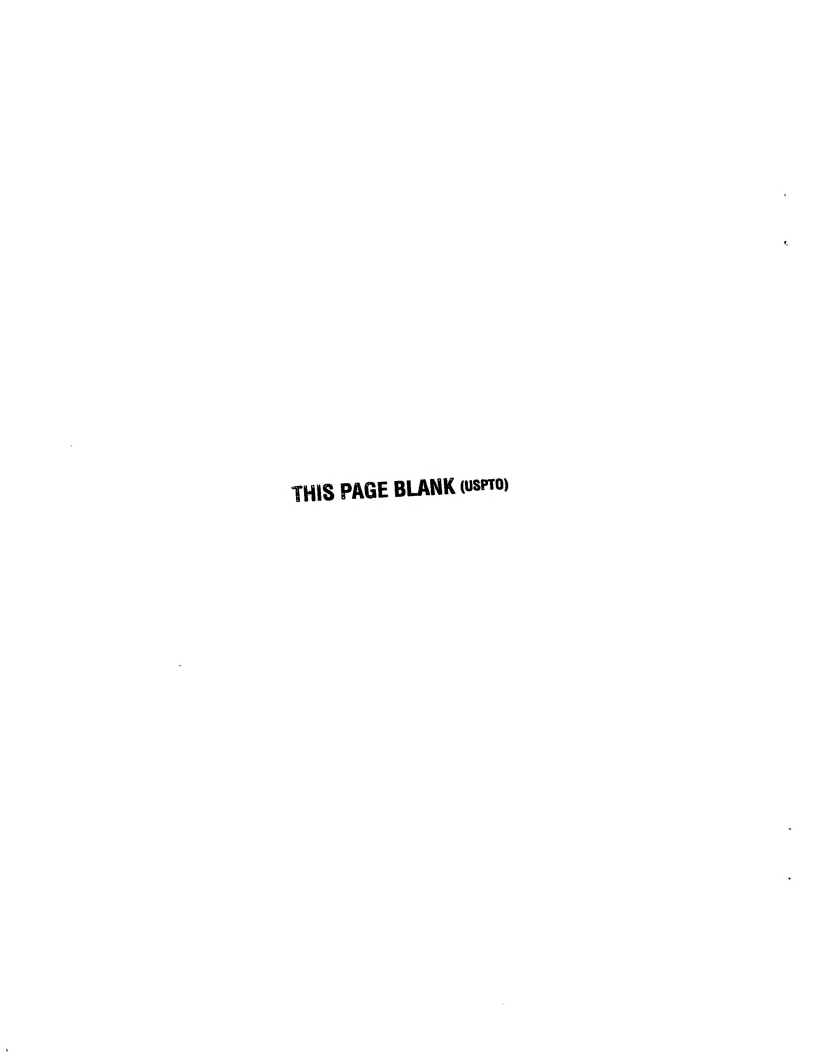
<211> 1153

<212> DNA

<213>

<400> 8

ggatccttga caattagtta actatttgtt ataatgtatt catgagctta actaactaat ccggaaaagg aggaacttcc atggcaatca gtctgattgc ggcgctagcg gtagatcgcg ttatcggcaa cgaaaacgcc ctcccatgga acctgcctgc cgatctcgcc tggtttaaac gcaacacctt aaataaaccc gtgatttacg ggcgccatac ctgggaatca atcggtaggc ctttgcccgg ccgcaaaaat attatcctca gcagtcaacc cgggaccgat gatcgggtta cctgggttaa atcggtcgac gaagccatcg cggccgcagg tgacgtacca gaaatcttcg tgattggcgg cggacgcgti tatgaacagt tcttgccaaa agcgcaaaag ctttatctga cgcatatcga tgcagaagtg gaaggcgaca cccattttcc ggattacgag ccggatgact gggaatcggt attcagcgaa ttccacgatg ctgatgcgca gaactcgcat agctattcgt tcgaaatcct cgagcgtcgt ggtggcggtg gctcgggtgg tggcggcgct agcacagact actggcaaaa ttggactgat gggggcggta tagtaaacgc tgtcaatggg tctggcggga attacagigi taatiggici aataccggaa attitigiigi iggiaaaggi iggactacag gttcgccatt taggacgata aactataatg ccggagtttg ggcgccgaat ggcaatggat atttaacttt ataiggtigg acgagaicac cicicataga ataitaigia giggaticat ggggtactta tagacctact ggaacgtata aaggtactgt aaaaagtgat gggggtacat atgacatata tacaactaca cgttataacg caccttccat tgatggcgat cgcactactt ttacgcagta ctggagtgtt cgccagtcga agagaccaac cggaagcaac gctacaatca ctttcagcaa tcatgtgaac gcatggaaga gccatggaat gaatctgggc agtaattggg cttaccaagt catggcgaca gaaggatatc aaagtagtgg ctcgtcgaat gttaccgtat



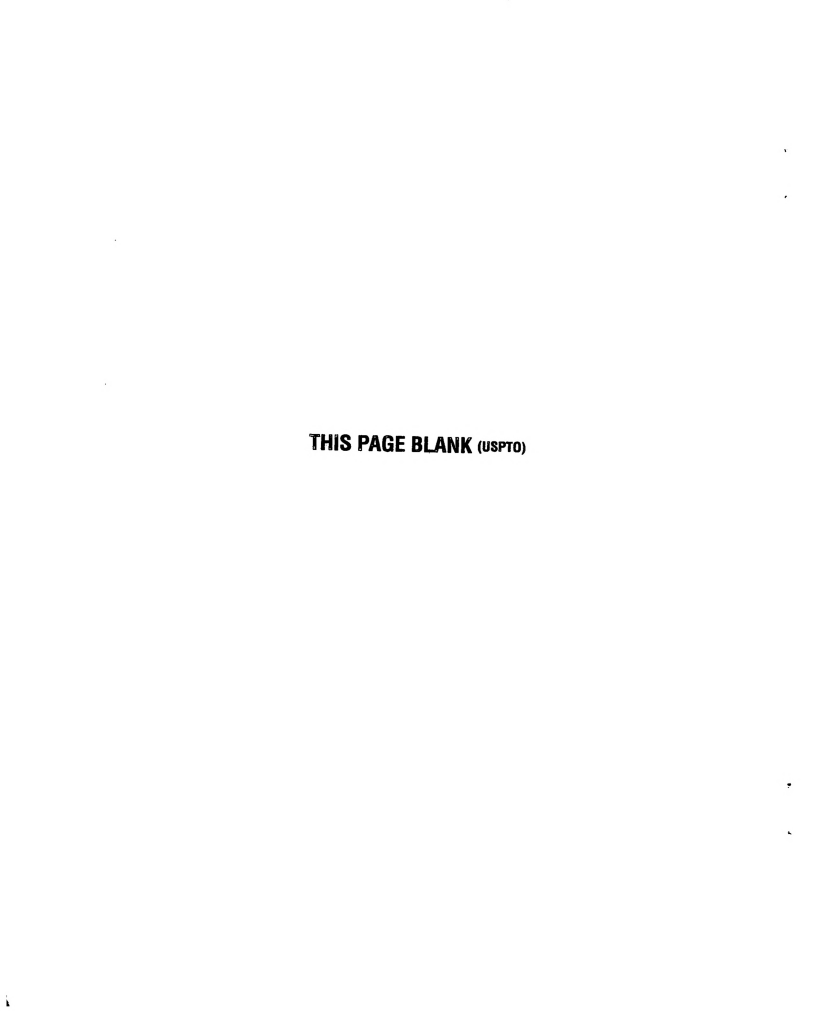
ggtaaggatc ccc

<210> 9 <211> 353 <212> PRT <213> <400> 9 Ala Ile Ser Leu Ile Ala Ala Leu Ala Val Asp Arg Val Ile Gly 5 10 Asn Glu Asn Ala Leu Pro Trp Asn Leu Pro Ala Asp Leu Ala Trp 20 25 Phe Lys Arg Asn Thr Leu Asn Lys Pro Val Ile Tyr Gly Arg His 35 40 Thr Trp Glu Ser Ile Gly Arg Pro Leu Pro Gly Arg Lys Asn Ile 55 50 Ile Leu Ser Ser Gln Pro Gly Thr Asp Asp Arg Val Thr Trp Val 70 65 Lys Ser Val Asp Glu Ala Ile Ala Ala Ala Gly Asp Val Pro Glu 80 85 lle Phe Val Ile Gly Gly Gly Arg Val Tyr Glu Gln Phe Leu Pro 100 105 95 Lys Ala Gln Lys Leu Tyr Leu Thr His Ile Asp Ala Glu Val Glu 110 115 120 Gly Asp Thr His Phe Pro Asp Tyr Glu Pro Asp Asp Trp Glu Ser 125 130 135 Val Phe Ser Glu Phe His Asp Ala Asp Ala Gln Asn Ser His Ser 145 150 140 Tyr Ser Phe Glu Ile Leu Glu Arg Arg Gly Gly Gly Ser Gly 155 160 165

```
Gly Gly Gly Ala Ser Thr Asp Tyr Trp Gln Asn Trp Thr Asp Gly
                                     175
                                                          180
                170
Gly Gly Ile Val Asn Ala Val Asn Gly Ser Gly Gly Asn Tyr Ser
                185
                                     190
                                                          195
Val Asn Trp Ser Asn Thr Gly Asn Phe Val Val Gly Lys Gly Trp
                                     205
                                                          210
                200
Thr Thr Gly Ser Pro Phe Arg Thr Ile Asn Tyr Asn Ala Gly Val
                215
                                     220
                                                          225
Trp Ala Pro Asn Gly Asn Gly Tyr Leu Thr Leu Tyr Gly Trp Thr
                                                          240
                230
                                     235
Arg Ser Pro Leu Ile Glu Tyr Tyr Val Val Asp Ser Trp Gly Thr
                                     250
                245
Tyr Arg Pro Thr Gly Thr Tyr Lys Gly Thr Val Lys Ser Asp Gly
                                                          270
                260
                                     265
Gly Thr Tyr Asp Ile Tyr Thr Thr Thr Arg Tyr Asn Ala Pro Ser
                                                          285
                                     280
                275
Ile Asp Gly Asp Arg Thr Thr Phe Thr Gln Tyr Trp Ser Val Arg
                                     295
                290
Gln Ser Lys Arg Pro Thr Gly Ser Asn Ala Thr Ile Thr Phe Ser
                305
                                     310
Asn His Val Asn Ala Trp Lys Ser His Gly Leu Asn Leu Gly Ser
                                     325
                320
                                                          330
Asn Trp Ala Tyr Gln Val Ile Ala Thr Glu Gly Tyr Gln Ser Ser
                                     340
                335
                                                          345
Gly Ser Ser Asn Val Thr Val Trp.
                350
```

<211> 1153

<210> 10



<212> DNA

<213>

<400>10

ggatccttga caattagtta actatttgtt ataatgtatt catgagctta actaactaat ccggaaaagg aggaacttcc atggcaatca gtctgattgc ggcgctagcg gtagatcgcg ttatcggcaa cgaaaacgcc ctcccatgga acctgcctgc cgatctcgcc tggtttaaac gcaacacctt aaataaaccc gtgatttacg ggcgccatac ctgggaatca atcggtaggc ctttgcccgg ccgcaaaaat attatcctca gcagtcaacc cgggaccgat gatcgggtta cctgggttaa atcggtcgac gaagccatcg cggccgcagg tgacgtacca gaaatcttcg tgattggcgg cggacgcgtt tatgaacagt icitgccaaa agcgcaaaag ctttatctga cgcatatcga tgcagaagtg gaaggcgaca cccattttcc ggattacgag ccggatgact gggaatcggt attcagcgaa ttccacgatg ctgatgcgca gaactcgcat agctattcgt tcgaaatcct cgagcgtcgt ggtggcggtg gctcgggtgg tggcggcgct agcacagact actggcaaaa ttggactgat gggggcggta tagtaaacgc tgtcaatggg tctggcggga attacagtgt taattggtct aataccggaa attttgttgt tggtaaaggt tggactacag gttcgccatt taggacgata aactataatg ccggagtttg ggcgccgaat ggcaatggat atttaacttt atatggttgg acgagatcac ctctcataga atattatgta gtggattcat ggggtactta tagacctact ggaacgtata aaggtacigt aaaaagtgat gggggtacat atgacatata tacaactaca cgttataacg caccttccat tgatggcgat cgcactactt ttacgcagta ctggagtgtt cgccagtcga agagaccaac cggaagcaac gctacaatca ctttcagcaa tcatgtgaac gcatggaaga gccatggact caatctgggc agtaattggg cttaccaagt catcgcgaca gaaggatatc aaagtagtgg ctcgtcgaat gttaccgtat ggtaaggatc ccc

PATENT COOPERATION TREATY PCT PCT (PCT Article 26

Applicant's or agent's file reference PH-911-PCT	FOR FURTHER ACTIO	SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)						
International application No. PCT/JP00/02112	International filing date (d 31 March 2000 (Priority date (<i>day/month/year</i>) 29 June 1999 (29.06.99)					
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C12N 9/00, 9/02, 9/24, 15/52, 15/53, 15/56								
Applicant JAPAN as represented by SECRETARY OF AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOG								
and is transmitted to the applicant ac	ecording to Article 36.		ational Preliminary Examining Authority					
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets, incl	uding this cover s	heet.					
This report is also accompar been amended and are the base Rule 70.16 and Section 607 c	sis for this report and/or she	ets containing rec	iption, claims and/or drawings which have tifications made before this Authority (see CT).					
These annexes consist of a total of sheets.								
3. This report contains indications relating to the following items:								
Basis of the report			·					
Priority			÷ .					
III Non-establishment o	of opinion with regard to no	velty, inventive st	ep and industrial applicability					
IV Lack of unity of inve								
Reasoned statement	under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; nations supporting such statement							
VI Certain documents of	cited .		<i>:</i>					
VII Certain defects in th	ne international application							
	s on the international applic	ation) -					
Date of submission of the demand	De	ate of completion of	of this report					
22 December 2000 (22.		·	ptember 2001 (04.09.2001)					
Name and mailing address of the IPEA/JP	Au	uthorized officer						
Facsimile No.	Te	lephone No.	·					

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/02112

i. Basis o	of the report	
	regard to the elements of the international application:*	
\boxtimes	the international application as originally filed	
	the description:	
	pages	, as originally filed
	pages	, filed with the demand
	pages, filed with the letter of	
	the claims:	
		, as originally filed
	pages, as amended (together with any	
	pages	, filed with the demand
	pages, filed with the letter of	
	the drawings:	
I —		, as originally filed
	pages	
l .	pages, filed with the letter of	
th	he sequence listing part of the description:	
	pages	
	pages	, filed with the demand
	pages, filed with the letter of	
the int	regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authoristernational application was filed, unless otherwise indicated under this item.	
	the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)	
	the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	,)·
l H	the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examinat	ion (under Rule 55.2 and/
	or 55.3).	ion (under Rule 33.2 und
3. With prelim	regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international app minary examination was carried out on the basis of the sequence listing:	lication, the international
	contained in the international application in written form.	
	filed together with the international application in computer readable form.	
l i	furnished subsequently to this Authority in written form.	
	furnished subsequently to this Authority in computer readable form.	
l H	The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyon	nd the disclosure in the
	international application as filed has been furnished.	na me alselosare in the
	The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the wibeen furnished.	ritten sequence listing has
4.	The amendments have resulted in the cancellation of:	
	the description, pages	
	the claims, Nos.	
	the drawings, sheets/fig	
	This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	ave been considered to go
* Replac in this and 70	ncement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under is report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain 0.17).	r Article 14 are referred to amendments (Rule 70.16
	eplacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to thi.	s report.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/JP 00/02112

1.7	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
٧.	reasoned available supporting such statement

. Statement			
Novelty (N)	Claims	1-10	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
inventive step (13)	Claims	1-10	NO
. Industrial applicability (IA)	Claims	1-10	YES
industrial application (12)	Claims		NO

Citations and explanations

Document 1: EP, 200280, A (Cetus Corp.), 10 December 1986 (10.12.86) & AU, 8652451, A & JP, 61-224985,

Document 2: EP, 677584, A1 (Eniricerche Spa), 18 October 1995 (18.10.95) & JP, 8-84584, A & US, 5869298, A

Claims 1-10

Document 1 discloses a biologically active recombinant protein resistant to oxidation, wherein methionine residues susceptible to peroxide oxidation are replaced by other amino acids; and Document 2 discloses replacement of cysteine residues by other amino acids with the objective of elimininating instability without altering enzyme activity.

Therefore, from the disclosures in Document 1 and Document 2 a person skilled in the art could easily deduce the replacement of methionine and cysteine as sources of instability in an enzyme protein by other amino acids. The replacement processes are also within the competence of a person skilled in the art applying known techniques.

Therefore, the inventions set forth in these claims do not involve an inventive step in the light of Documents 1 and 2.



International application No.

PCT/JP00/02112

Cert	tain documents cited						
Certa	in published documents	(Rule 70.10)					
	Application No. Patent No.	Publicati (day/mon		Filing date (day/month/ye	ar)	Priority date (valid clai (day/month/year)	m)
	EP,926240,A2	30 June 199	9 (30.06.1999)	23 November 1998	(23.11.1998)	03 December 1997 (03.	12.1997)
	[EX]						
			•				
						•	
						,	
Non-	written disclosures (Ru	Je 70 9)					
Non-	-written disclosures (Rul Kind of non-written			written disclosure nonth/year)	referring	of written disclosure to non-written disclosure (day/month/year)	
Non-					referring	to non-written disclosure	
Non-					referring (to non-written disclosure	
Non-					referring (to non-written disclosure	
Non-				nonth/year)	referring (to non-written disclosure (day/month/year)	
Non-				nonth/year)	referring (to non-written disclosure (day/month/year)	
Non-				nonth/year)	referring (to non-written disclosure (day/month/year)	
Non-				nonth/year)	referring (to non-written disclosure (day/month/year)	
Non-				nonth/year)	referring (to non-written disclosure (day/month/year)	
Non-	Kind of non-written		(day/n	nonth/year)	referring (to non-written disclosure (day/month/year)	
Non-	Kind of non-written	disclosure	(day/n	nonth/year)	referring	to non-written disclosure (day/month/year)	
Non-	Kind of non-written	disclosure	(day/n	nonth/year)	referring	to non-written disclosure (day/month/year)	

EP · US

PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 PH-911-PCT	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/2 及び下記5を参照すること。								
国際出願番号 PCT/JP00/02112	国際出願日 (日.月.年) 31.03		受先日 日. 月. 年) 29.06.99						
出願人(氏名又は名称) 工業技術院長が代表する日本国									
国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 この写しは国際事務局にも送付される。									
この国際調査報告は、全部で3	ページである。								
この調査報告に引用された先行打	技術文献の写しも添付され ⁻	ている。							
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く この国際調査機関に提出さ	1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。 「この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。								
□ この国際出願に含まれる書	b. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。 この国際出願に含まれる書面による配列表								
□この国際出願と共に提出さ									
□ 出願後に、この国際調査機 □ 出願後に、この国際調査機			ス高2別字						
			の範囲を超える事項を含まない旨の陳述						
書の提出があった。 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレキシブルディ	スクによる配列	表に記録した配列が同一である旨の陳述						
2. 請求の範囲の一部の調査が	ができない(第I欄参照)。								
3. 発明の単一性が欠如してレ	いる(第Ⅱ欄参照)。		·						
4. 発明の名称は 🔲 出願	頭人が提出したものを承認 ^っ	する。							
□ 次日	こ示すように国際調査機関	が作成した。							
<u>-</u>			•						
5. 要約は 🗓 出願	頭人が提出したものを承認:	する。	, ·						
[国]	Ⅲ欄に示されているように 祭調査機関が作成した。出 国際調査機関に意見を提出	類人は、この国際	47条(PCT規則38.2(b))の規定により 際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ る。						
6. 要約書とともに公表される図は、 第 図とする。	顔人が示したとおりである。	,	☒ なし						
□ 出席	類人は図を示さなかった。	:							
本[図は発明の特徴を一層よく	表している。							

A. 発明の原 Int.Cl	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) C12N9/00, C12N9/02, C12N9/24, C12N15/52	, C12N15/53, C12N15/56	
	デった分野	, C12N15/53, C12N15/56	
Ο.	,		
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの	•	(Y)
国際調査で使F BIOSIS(DIAL	用した電子データベース(データベースの名称、 OG), WPI (DIALOG), 特許ファイル(PATOLIS)	調査に使用した用語)	
 C. 関連する	5と認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
P, X	EP, 926240, A2 (DEGUSSA AG) 30.6月.1999 (30.06.99) &DE, 19753350, A1 &CA, 2253021, A1 &J		····1-10
Y	EP, 200280, A (CETUS CORP) 10.12月.1986(10.12.86) &AU, 8652451, A &DE, 3687763, G &JP, 6	1-224985, A	1-10
区欄の続:	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国際出版 以後には 「L」優先権 日若し 文献(「O」口頭に	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 頭日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 頭日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表 て出願と矛盾するものではなく、 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考 「Y」特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献	、発明の原理又は理 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
国際調査を完	了した日 26.06.00	国際調査報告の発送日 04.07.	00
日本	の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 六笠 紀子 電話番号 03-3581-1101	AB 9735 内線 3448

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
<u>カテゴリー*</u> Y	EP, 677584, A1 (ENIRICERCHE SPA) 18.10月.1995(18.10.95)	1-10
	&DE, 69500108, E &ES, 2096494, T &IT, 1269321, B &JP, 8-84584, A &US, 5869298, A	
Y , , ,	WO, 95/12667, A1 (BOEHRINGER MANNHEIM CORP) 11. 5月. 1995 (11. 05. 95)	1-10
	&US, 5492813, A &JP, 9-504695, A &EP, 736091, A1	
A	CHEN, P-F. et al. "Cysteine 184 of endothelial nitric oxide synthase is involved in heme coordination and catalytic activity", J. Biol. Chem. (1994) 第269巻, 第40号 p. 25062-25066	1-10
A	MAGNUS, J. H. et al. "Glycosaminoglycans in extracts of cardiac amyloid fibrils from familial amyloid cardiomyopathy of danish origin related to variant transthyretin Met III", Scand. J. Immunol. (1991) 第34巻,第1号 p. 63-69	1-10
Α Α	YOSHIMOTO, T. et al, "Pyroglutamyl peptidase gene from Bacillus amyloliquefaciens: cloning, sequencing, expression, and crystallization of the expressed enzyme", J. Biochem. (1993) 第113巻, 第1号 p. 67-73	1-10
A	EP, 275202, A (CHIRON CORP) 20. 7月. 1988 (20. 07. 88) & JP, 63-273473, A &CA, 1289092, C &DE, 3880511, G &ES, 2054792, T	1-10
A	EP, 292763, A (HOECHST AG) 30. 11月. 1988 (30. 11. 88) &DE, 3716722, A &AU, 8816379, A &JP, 63-304987, A &ZA, 8803517, A &DK, 8802715, A &PT, 87501, A	1-10
,		
		·
,		

今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/

PCT

国際予備審査報告:

REC'D 21 SEP 2001

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人

PH-911-PCT IPEA/416)を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP00/02112	国際出願日(日.月.年)	31.03.00	優先日 (日.月.年)	29.06.99	
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' C12N9/00, 9/02, 9/24, 15/52, 15/53, 15/56					
出願人(氏名又は名称) 工業技術院長が代表する日本国					
1. 国際予備審査機関が作成したこのE 2. この国際予備審査報告は、この表統 □ この国際予備審査報告には、所 査機関に対してした訂正を含む。	氏を含めて全部で 対属書類、つまり	・ <u>4</u> ペーミ 補正されて、この報告の	ジからなる。 基礎とされた及び <i>,</i>		
(PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で		7号参照)			
3. この国際予備審査報告は、次の内容	字を含む。				
I X 国際予備審査報告の基礎	•				
Ⅱ □ 優先権					
Ⅲ	上の利用可能性	についての国際予備審査報	告の不作成		
IV				*	
	する新規性、進歩	*性又は産業上の利用可能	生についての見解、	、それを裏付けるため	
の文献及び説明 VI X ある種の引用文献				·	
VII 国際出願の不備					
VII 国際出願に対する意見					

国際予備審査の請求書を受理した日 22.12.00	国際予備審査報告を作成した日 04.09.01	
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁審査官 (権限のある職員) 41	B 9838
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	小暮 道明 印 元 電話番号 03-3581-1101 内線	3 4 4 8



国際出願番号 PCT/JP00/02112

I.	[国際予備審査報	是告の基礎		
1.	Ę		提出された差し替え用紙は、		れた。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令において「出願時」とし、本報告書には添付しない。
	X	出願時の国際	出願書類		
		明細書 明細書 明細書	第 第 	_ ページ、 _ ページ、 _ ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
		請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第	項、 項、 項、 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
		図面 図面 図面	第 第 第	— ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
		明細書の配列	表の部分 第 表の部分 第 表の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
2.	ل	上記の出願書類	何の言語は、下記に示す場合?	を除くほか、この	の国際出願の言語である。
	ل	こ記の書類は、	下記の言語である	語である	5.
]]]	PCT規	のために提出されたPCT規 則48.3(b)にいう国際公開のi 審査のために提出されたPC	言語	
3.	3	この国際出願に	t、ヌクレオチド又はアミノ [黎配列を含んで は	おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。
•••	_	この国際田願後に出願後に出願後に書の提出書面によ	提出した書面による配列表が があった	シブルディスク 調査)機関に提 調査)機関に提 出願時における	
4.		#正により、↑ 明細書 請求の範囲 図面	記の書類が削除された。 第 第 図面の第	ページ 項 ペー:	ジ/図
5.		れるので、そ		として作成した。	が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めら (PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上 告に添付する。)



国際出願番号 PCT/JP00/02112

見解			
新規性(N)	請求の範囲	1 – 1 0	有
MINULE (LT)	請求の範囲		
進歩性(IS)	請求の範囲		4
	請求の範囲	1-10	<u></u> #
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲	1-10	
	請求の範囲		<u>_</u>

文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1 : EP, 200280, A (CETUS CORP) 10.12月.1986 (10.12.86)

&AU, 8652451, A &JP, 61-224985, A

文献 2 : EP, 677584, A1 (ENIRICERCHE SPA) 18. 10月. 1995 (18. 10. 95)

& JP. 8-84584, A &US, 5807710, A &US, 5869298, A

請求の範囲1-10

文献1には、過酸化物酸化に感受性のメチオニン残基を他のアミノ酸に置き換えた 生物学的活性を有する酸化耐性組換えタンパク質、文献2には、酵素の活性を変えずに不安定性を解消する目的でシステイン残基を異なるアミノ酸で置換すること、が記 載されている。

そうすると、文献1及び2の記載をもとに、酵素蛋白質において不安定性の原因となるメチオニンやシステインを他のアミノ酸で置換することは当業者が容易に想到し得して変なると認められる。そして、置換の方法についても当業者が周知技術を適 用して適宜なし得たことである。

したがって、上記請求の範囲に記載された発明は引用文献1及び2により進歩性を

有さない。



国際出願番号 PCT/JP00/02112

Ι	ある種の引用文献			
	ある種の公表された文書 (PCT	「規則70. 10)		
	出願番号符許番号	公知日 (日.月.年)	出願日 (日. 月. 年)	優先日(有効な優先権の主 (日、月、年)
	EP, 926240, A2 「EX」	30. 06. 99	23. 11. 98	03. 12. 97
	書面による開示以外の開示 (PC	CT規則70.9)	-	
	書面による開示以外の開示(PC 気による開示以外の開示の種類	書面による開示以外の開	引示の日付 書面	による開示以外の開示に言及して 書面の日付(日.月.年)
			示の日付 書面	による開示以外の開示に言及して 書面の日付(日. 月. 年)
		書面による開示以外の開	引示の日付 書面	
		書面による開示以外の開	示の日付 書面	
		書面による開示以外の開	引示の日付 書面	
		書面による開示以外の開	引示の日付 書面	
	気による開示以外の開示の種類 	書面による開示以外の開	引示の日付 書面	
	気による開示以外の開示の種類 	書面による開示以外の開	示の日付 書面	
	気による開示以外の開示の種類 	書面による開示以外の開	子の日付 書面	
	気による開示以外の開示の種類 	書面による開示以外の開	示の日付 書面	
	気による開示以外の開示の種類 	書面による開示以外の開	赤の日付 書面	
*************************************	気による開示以外の開示の種類 	書面による開示以外の開	示の日付 書面	



国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/02112

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl ⁷ Cl2N9/00, Cl2N9/02, Cl2N9/24, Cl2N15/52, Cl2N15/53, Cl2N15/56					
D #85++ 4 &	- 1 V m2				
	「つた分野」(「同欧性飲八類(JRC))				
	是小限資料(国際特許分類(IPC)) 	0.010N1E/E2 010N1E/EC	1		
Int. CI	⁷ C12N9/00, C12N9/02, C12N9/24, C12N15/52	2, C12N15/53, C12N15/50	İ		
			1		
見い、阳次率いか	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの				
取小胶質科级为	トの資料で調査を11つに分野に占まれるもの				
国際調査で毎日	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)			
	OG), WPI (DIALOG), 特許ファイル(PATOLIS)	HARMAN CONTRACT	į		
					
C. 関連する	ると認められる文献				
引用文献の			関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
P, X	EP, 926240, A2 (DEGUSSA AG)		1-10		
	30.6月.1999 (30.06.99)				
	&DE, 19753350, A1 &CA, 2253021, A1 &J	P, 11-225784, A			
Y	EP, 200280, A (CETUS CORP)		1-10		
1			1-10		
	10.12月.1986 (10.12.86)				
	&AU, 8652451, A &DE, 3687763, G &JP, 6	1-224985, A			
			ļ		
			1		
X C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
31 B	n. ± 9 11				
* 引用文献の		の日の後に公表された文献	ا من دیساط مدما		
	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「丁」国際出願日又は優先日後に公表			
もの	エロサネリ医ネント・シャラ・フェ 一宮吹り屋口	て出願と矛盾するものではなく、	発明の原理又は埋		
	質日前の出願または特許であるが、国際出願日	論の理解のために引用するもの	V =++-		
	公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、			
	E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考え			
	(は他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、			
_	理由を付す)	上の文献との、当業者にとって			
	「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの				
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 4 07 00					
国際調査を完了した日 26.06.00 国際調査報告の発送日 04.07.00					
0 1.0					
国際調本機関の名称及びもず生 株計庁庭木庁(梅門のもで献号) 4.5、0.5.5.5					
国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 B 9 7 3 5					
日本国特許庁(ISA/JP)					
·	郵便番号100-8915				
果京都	郡千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	MBR 3448		

国際調査報告

C (続き). 関連すると認められる文献					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
Y	EP, 677584, A1 (ENIRICERCHE SPA) 18. 10月. 1995 (18. 10. 95) &DE, 69500108, E &ES, 2096494, T &IT, 12693 &US, 5807710, A &US, 5869298, A	321, B &JP, 8-84584, A	1-10		
Υ .	0,95/12667,A1(BOEHRINGER MANNHEIM CORP) 1.5月.1995(11.05.95) US,5492813,A &JP,9-504695,A &EP,736091,A1		1-10		
A	synthase is involved in heme coordinat	N, P-F. et al. "Cysteine 184 of endothelial nitric oxide thase is involved in heme coordination and catalytic ivity", J. Biol. Chem. (1994) 第269巻, 第40号 p. 25062-25066			
A	MAGNUS, J. H. et al. "Glycosaminoglycans i amyloid fibrils from familial amyloid danish origin related to variant trans Scand. J. Immunol. (1991) 第34巻,第1号 p.	cardiomyopathy of sthyretin Met III",	1-10		
A	YOSHIMOTO, T. et al, "Pyroglutamyl peption amyloliquefaciens: cloning, sequencing, crystallization of the expressed enzyments." [1993] 第113卷,第1号 p.67-73	expression, and ne",	1-10		
A	EP, 275202, A (CHIRON CORP) 20.7月.1988 (20.07.88) & JP, 63-273473, A &CA, 1289092, C &DE, 388	30511, G &ES, 2054792, T	1-10		
A	EP, 292763, A (HOECHST AG) 30.11月.1988 (30.11.88) &DE, 3716722, A &AU, 8816379, A &JP, 63-304 &DK, 8802715, A &PT, 87501, A	1987, A &ZA, 8803517, A	1-10		